INDEXABLE INSERT FOR END MILLS

Publication number: WO9956903 Publication date: 1999-11-11

Inventor:

AASTROEM MAGNUS; HANSSON LARS-OLA

Applicant:

SANDVIK AB (SE)

Classification:

- international:

B23C5/10; B23C5/20; B23C5/26; B23C5/00; B23C5/10;

B23C5/16; (IPC1-7): B23C5/20; B23B27/16

- European:

B23C5/10F; B23C5/20B

Application number: WO1999SE00741 19990504 Priority number(s): SE19980001576 19980506

Also published as:

EP0956921 (A2)
US6196770 (B1)
ZA200005801 (A)
JP11333616 (A)
EP0956921 (A3)

more >>

Cited documents:

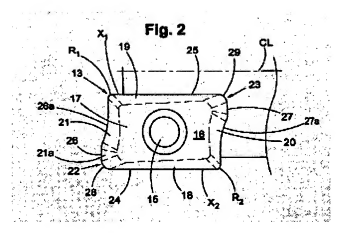
EP0416901 EP0239045 EP0392729

E C 0002720

Report a data error here

Abstract of WO9956903

A cutting insert comprises an upper chip surface (16), a bottom surface (17) and side faces (18, 19) therebetween. At each of the end faces the cutting insert has axially protruding portions (22, 23), each of which appears with a bevel face (26, 27). Main cutting edges are provided in the intersection between the chip surface (16) and the side surfaces (18, 19). On each side surface is provided a clearance surface (30) formed on a protruding portion (31) which via a step clearance extends into a secondary helically twisted clearance surface, the chip angle of which increases with increasing cutting depth. With the cutting insert regarded in plan view the bevel face is oriented in straight angle towards the main cutting edge (24, 25). Thanks to this embodiment is achieved constant functional edge angle along a wave-shaped edge line, which combined with step clearance and large positive axial angle (alpha) enables improved precision when machining a 90-degree shoulder in a work piece, which contributes to a more even wear along the main cutting edge and increased life-time of the cutting insert.



Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

BEST AVAILABLE COPY

PCT

世界知的所有権機関 国際事務局 特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類6 A61K 31/725, C08B 37/08, A61K 45/00 // (A61K 31/725, 31:40)

A1 (11) 国際公開番号

WO99/59603

(43) 国際公開日

1999年11月25日(25.11.99)

(21) 国際出願番号

PCT/JP99/02600

(22) 国際出願日

1999年5月19日(19.05.99)

(30) 優先権データ

特願平10/138329 特願平10/224187 特願平11/43064 1998年5月20日(20.05.98) 1998年8月7日(07.08.98) 1

1999年2月22日(22.02.99)

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について) 中外製薬株式会社

(CHUGAI SEIYAKU KABUSHIKI KAISHA)[JP/JP] 〒115-8543 東京都北区浮間5丁目5番1号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

田村達也(TAMURA, Tatsuya)[JP/JP]

岡町 晃(OKAMACHI, Akira)[JP/JP]

〒412-8513 静岡県御殿場市駒門1丁目135番地

中外製薬株式会社内 Shizuoka, (JP)

(74) 代理人

弁理士 社本一夫,外(SHAMOTO, Ichio et al.) 〒100-0004 東京都千代田区大手町二丁目2番1号 新大手町ビル206区 ユアサハラ法律特許事務所 Tokyo,(JP)

(81) 指定国 AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG), ARIPO特許 (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM)

添付公開書類

国際調査報告書

(54) Title: REMEDIES FOR JOINT DISEASES BOUND TO HYALURONIC ACID

(54)発明の名称 関節疾患治療薬とヒアルロン酸との結合体

(57) Abstract

Remedies for joint diseases bound to hyaluronic acid, its derivatives or salts thereof by which the remedies can be pooled in the joint cavity. Namely, one or more remedies for joint diseases bound to hyaluronic acid, its derivatives or salts thereof; a process for producing the above bound products which comprises binding a remedy for joint disease (for example, a matrix protease inhibitor) at a site not affecting the activity of the drug to a carboxyl group, a hydroxyl group or a functional group at the reducing end of hyaluronic acid, its derivative or a salt thereof either by direct chemical reaction or via a spacer; and drugs containing these bound products.

PCT

世界知的所有植植腹図 國際 專務 題

特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際伶件分類6 A61K 31/725, C08B 37/08, A61K 45/00	A1	(11) 国際公開番号 WO99/59603
// (A61K 31/725, 31:40)		(43) 国際公開日 1999年11月25日(25.11.99)
(11) 国際出版番号 PCT	JP99/02600	PCT/JP99/02600 (74) 代理人
(22) 国際出版日 1999年5月19日(19.05.99)	A(19.05.99)	
(30) 優先権データ		新大手町ビル206区 ユアサハラ法律特許事務所 Tokyo, (JP)
特額平10/138329	Et, E	(81) 指定国 AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY,
	•	
(71) 出題人 (米国を除くすべての指定国について) 山外国政体ポ会社		LU, LV, MJ, MG, MK, MM, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TI, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, TA, TA, TA, TB, CT, NS, NS, NS, NS, NS, NS, NS, NS, NS, NS
(CHUGAI SEIYAKU KABUSHIKI KAISHA)(JP/JP) 〒115-8543 東京都北区癸間5丁目5番1号 Tokyo (PV)		GB, GR, ELIT, LU, MC, NL, PT, SD, OATH\$FF (BF, BJ, CF, CG, CC, CC, CG, CG, CG, CG, CG, CG, CG
(72) 発明者;および(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)		(CH, GM, KB, LS, MW, SD, SL, SZ, UG, ZW), ユーラシア体件 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TI, TM)
田村達也(TAMURA, Tatsuya)[P/IP] 岡町 R(OKAMACH, Akia)[P/IP] 〒412-8513 静岡保御殿場市鶴門1丁目135番地 中外製業株式会社内 Shiznoka, (IP)		添付公開客類 国際調査報告零

REMEDIES FOR JOINT DISEASES BOUND TO HYALURONIC ACID (S4)Title:

関節疾患治療薬とヒアルロン酸との結合体 (54) 発明の名称

(57) Abstract

cavity. Namely, one or more remedies for joint diseases bound to hyeliumic acid, its derivatives or salts thereof, a process for producing the above bound products which comprises binding a remedy for joint disease (for example, a matrix processe inhibitor) at a site not affecting the activity of the drug to a carboxyl group, a hydroxyl group or a functional group at the reducing end of hyalmonic acid, its derivative or a salt thereof either by direct chemical reaction or via a spacer; and drugs containing these bound products. Remedies for joint diseases bound to hyaluronic acid, its derivatives or salts thereof by which the remedies can be pooled in the joint

(57)要約

提供することである。本発明により、1種以上の関節疾患治療薬とヒアルロン酸 マトリックスプロテアーゼ阻害剤)中の活性に影響を及ぼさない部位と、ヒアル ロン酸又はヒアルロン酸誘導体叉はそれらの塩のカルボキシル基、水酸基または 本発明の目的は、関節疾患治療薬を関節腔内に貯留させることのできる、関節 還元末端の官能基とを、直接の化学反応によって又はスペーサーを介して結合さ せることを含む、上記結合体の製造方法;並びに上記結合体を含む医薬が提供さ 疾患治療薬とヒアルロン酸又はヒアルロン酸誘導体又はそれらの塩との結合体を 又はヒアルロン酸誘導体又はそれらの塩との結合体;関節疾患治療薬(例えば、 12

めに使用されるコード(参考情報)	200 de 177		アンは	0 X X 0 0 4 4 4		されかせ とい	10 47777 TD 4417		•	ø	44		ウッ ライナ	かんがん ひご				M777	HAYAA MZ	
PCTに基づいて公開される国際出版のパンファット第一页に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコー	K2 ##2## 1.0 #2*#				LT 51757						# 200					1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	メンシャ コン	ノートウェー	NZ 1141・ジールンド	アン・サンド・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・アン・
祭出題のペンファット第一頁に掲	DM FALD EE HAVET	ES NACY.		ロマガボン					10 MIN 200			HC くとがリー		11 ノイゲノノエ	7	1		9 1	KE VIII	
PCTに基ムこト公開される国際	H 1	AM 74×117	* -:>	スス アセケバイジャン	おく はくにて・くんショコアナロお べんべきな	BE 44#	BF ブルオナ・レナン	BC ングガント	BR 1904	٠.	CA ATA		בכ	٠.	ハーラスヤ NO	z	n 4 ≃:	(P 1 1 1 1 1 1 1 1 1	- 2	DE FAN DK #Y4-0
		_	_																	

明笛響

関節疾患治療薬とヒアルロン酸との結合体

技術分野

本発明は、関節疾患治療薬を結合させたヒアルロン酸又はその誘導体又はそれらの塩に関する。さらに詳細には、本発明は、変形性関節症、慢性関節リウマチ等の治療に有効な、関節疾患治療薬と、ヒアルロン酸又はその誘導体又はそれらの塩とを化学的に結合させた結合体、その製造方法並びに上記結合体を含む医薬に関する。

背景技術

2

関節軟骨は約70%の水分と、軟骨細胞および軟骨マトリックスとから構成されている。軟骨マトリックスを構成する主成分はコラーゲンとプロテオグリカンであり、網目構造を有するコラーゲンのネットワークに水分保持能に富むプロテオグリカンが含有されている。軟骨マトリックスは粘弾性に富み、軟骨にかかる刺激や負荷を軽減して、関節軟骨が正常な形態と機能を保持する上で重要な役割を果たしている。

2

変形性関節症(以下、OAとも称す)と慢性関節リウマチ(以下、RAとも称す)は、共に軟骨マトリックスの破壊を伴う代表的な疾患である。両疾患におけるマトリックスの破壊に伴うメカニカルストレス、RAでは滑膜装層細胞の過剰増殖、パンヌス形成、炎症性細胞の浸潤などが引き金となり、いずれもプロテアーゼの誘導を介して惹起されると考えられている。軟骨マトリックスの分解は中性のpHを持つ細胞外で行われることから、この領域のpHを至適とするマトリックスメタロプロテアーゼ(以下、MMPとも称す。総称として用いる時にはMMPsとも称す)が分解の中心的な担い手と目われている。

20

現在までに、MMPファミリーに属するものとして、ヒトでは16種類のプロテアーゼが報告されており、それらと結合して活性を阻害する組織メタロプロテアーゼインヒビター(以下、TIMPとも称す。総称として用いる時は、TIMPsと称す」。とも称す)と呼ばれる生体内タンパク質も4種類が見いだされている。MMPsとも称す)と呼ばれる生体内タンパク質も4種類が見いだされている。MMP

22

WO 99/59603

PCT/JP99/02600

sは生理的条件下では発生、血管新生、性周期、骨リモデリング、組織修復などさまざまな機能を担っている。これらの機能が適切に発現されるよう、MMPsの産生、活性化および基質との相互作用の各段階はTIMPs等によって厳密にコントロールされている。換言すれば、病態でのマトリックスの破壊は、MMPsの調節機構に何らかの破綻が生じ、MMPsが過剰に産生、活性化されたこと

に起因すると考えられる。 それゆえ、MMPsを阻害する薬物は、OAやRA等の関節疾患における軟骨マトリックスの破壊を抑制する薬物として極めて有望である。MMPsを阻害する薬物はこれまでにも数多く報告されているが、阻害活性の強さとMMPsへの 10 特異性の高さからとドロキサム酸であるMMP阻害剤が、現在、最も注目されている。既に経口投与でもMMP阻害作用を発揮するとドロキサム酸が見いだされており、そのうちのいくつかは癌患者や関節炎患者を対象に、臨床試験が開始されている。

しかし、この種のMMP阻害剤は、程度の差こそあれ、すべてのMMPsに対する配合作用を持ち、生理的な機能に関わるMMPsをも抑制してしまうという重大な欠点がある。事実、癌患者を対象に進行中のヒドロキサム酸の臨床試験では、一過性ながら骨筋肉痛、腱炎などの副作用が報告されている。最近では、特定のMMPsへの特異性を高めた改良品の開発も進められているが、未だ病態のみに関与するMMPsは見いだされていない。また、続々と新規なMMPsが発

りまされていることから、全身投与時にはMMPsの何らかの生理作用を抑制して しまう可能性が依然として残る。 上記問題点を解消する試みとしては、第1に、ヒドロキサム酸の関節腔内への 局所投与が考えられる。しかし、ヒドロキサム酸の局所濃度を維持するためには、 類回の投与が必要となり、長期の投与を余儀なくされるOAやRAの患者では、

20

25 極めて困難である。他の試みとしては、ヒドロキサム酸を標的部位にのみ限定的に局在させる、いわゆるドラッグデリバリーシステムの使用が考えられる。しかし、従来技術では投与されたヒドロキサム酸を罹患関節内に限定的に局在または貯留させる方法は確立されていない。

このように、ヒドロキサム酸は優れた薬理作用を有しながらも、OAやRAの

ような慢性疾患の治療薬として臨床応用するためには、依然として解決すべき問題点が存在する。

一方、現在、関節疾患、特にOAや肩関節周囲炎においては、ヒアルロン酸(以下、HAとも称す)及びその架橋物(以下、ヒアルロン酸とその架橋物を総称してHA製剤とも称す)の関節内注入療法が臨床的に広く行われている。

とアルロン酸(HA)は、Nーアセチルグルコサミンとグルクロン酸との繰り返し単位より構成される生体内多糖であり、関節液を構成する主成分として関節液の粘弾性、荷園吸収作用および潤滑作用の保持に重要な働きを果たしている。また、HAは、軟骨マトリックスにおいて、軟骨ブロテオグリカンと結合して、アグリカンと呼ばれる重合体を形成し、軟骨基質の水分保持能と粘弾性を維持する中心的な役割を担っている。

2

一般に、日A製剤は、MMPsを阻害する作用はないものの、潤滑剤として、 更には関節でのHA産生を促進するなどにより、関節機能の障害を緩和する作用 を有すると言われている。HAは元々、細胞外マトリックスの構成成分でもある ことから細胞外マトリックスに高い親和性を有し、またそれ自身高い粘弾性を有 することから、関節内に注入された後、関節腔内に長時間局在する特徴を有して いる。実際、"C標識HAを用いた実験では、ウサギ膝関節腔内に投与された" C標識HAは、関節液、滑膜組織、関節軟骨の表層などに分布し、それらの組織 から消失するのに3日間以上を要すると報告されている。また、HAは関節液中 では分解を受けず、滑膜組織や関節軟骨では一部が分解されるものの、大半は徐々 に滑膜を介して血中に移行し、肝臓にて低分子化を受けると言われている。

15

20

従って、HA製剤に何らかの薬物を結合させた後、生体内に投与すれば、その薬物はHA製剤と共に特定部位に長時間貯留し、薬物単独を投与した場合に比べ、特定部位での薬物の作用時間は、大幅に延長することが期待される。また、こうした効果により、薬物の投与量、投与回数は従来の投与方法に比べ著しく低減でき、結果的に副作用を大幅に軽減させることが可能となることが期待される。

25

HAと薬物との結合体としては、これまでに、特開平5-85942号公報記載のインターフェロン-ヒアルロン酸結合体、WO92/06714号公報記載のヒアルロン酸-抗癌剤結合物質、特開昭62-64802号公報記載のヒアル

WO 99/59603

PCT/JP99/02600

ロン酸ーコルチコステロイド結合体、及び特許第2701865号公報記載のヒアルロン酸ー抗生物質共役結合体等が知られている。

しかし、これらの例では殆どの場合、HAが低分子化を受けるか、HAと薬物の結合が加水分解を受けるなどして薬物が遊離し、その薬物が標的細胞または組

: 織に取り込まれてはじめて薬効が発現する。

発明の開示

本発明の目的の一つは、関節疾患治療薬(例えば、マトリックスメタロプロテアーゼ阻害剤、特にヒドロキサム酸を関節腔内に貯留させることのできるマトリックスメタロプロテアーゼ阻害剤;あるいはその他の非ステロイド抗炎症薬、シ

10 ックスメタロプロテアーゼ阻害剤;あるいはその他の非ステロイド抗炎症薬、シクロオキシゲナーゼー2阻害薬、疾患修飾性抗リウマチ薬またはステロイド薬)とヒアルロン酸又はヒアルロン酸誘導体又はそれらの塩との結合体を提供することである。

本発明の別の目的は、上記結合体の製造方法を提供することである。

15 本発明のさらに別の目的は、上記結合体を含む医薬を提供することである。 本発明者らは、MMP阻各作用を有するとドロキサム酸が人工的な多糖の一種であるアガロースにカップリングした場合でも、MMPsへの結合能を保持していることを証明した例があること(Moore W.M. & Spilburg C. A. Biochemistry 25, 5189-5195(1986))、並びに、これまで発見された全てのMMPsが細胞外あるいは細胞表層で機能を発現する酵素であることに着目し、上記課題を解決するため

 20 は細胞表層で機能を発現する酵素であることに着目し、上記課題を解決するため に鋭意検討した結果、関節疾患治療薬(例えば、MMP阻害剤、あるいはその他 の非ステロイド抗炎症薬、シクロオキシゲナーゼー2阻害薬、疾患修飾性抗リウ マ子薬またはステロイド薬)をHA又はHA誘導体又はそれらの塩に化学的に結 合させることによって作製される結合体、例えばヒドロキサム酸とHA製剤との 35 共有結合体は、両者が結合したままの状態でもMMP阻害作用を発現することを さらにまた、関節腔内に投与された関節疾患治療薬とHA又はHA誘導体又はそれらの塩との結合物は、HA製剤同様、関節腔内に長期間貯留し、MMP阻害剤に伴う全身性の副作用を軽減すると共に、関節疾患治療薬としてのHAの薬効

見い出し、本発明を完成するに至った。

を保持しうること、すなわち、局所において両者相俟った相乗的な薬効が期待でき、生物学的有用性が改善された薬剤となりうることを見いだし、本発明を完成するに至った。

即ち、本発明の第1の側面によれば、(1)1種以上の関節疾患治療薬と(2)

S

ヒアルロン酸又はヒアルロン酸誘導体又はそれらの塩との結合体が提供される。 本発明の一態様では、関節疾患治療薬とヒアルロン酸又はヒアルロン酸誘導体 又はそれらの塩との結合は共有結合である。 本発明の一態様では、関節疾患治療薬はマトリックスメタロプロテアーゼ阻害 剤である。

- 10 本発明の一態様では、マトリックスメタロプロテアーゼ阻害剤はスペーサーを介してヒアルロン酸又はヒアルロン酸誘導体又はそれらの塩と結合している。本発明の結合体において、結合体全体に対するマトリックスメタロプロテアーゼ阻害剤の重量割合には特に制限はないが、好ましくは0.01~50%、特に好ましくは0.1~10%である。
- 15 本発明の結合体において好ましくは、マトリックスメタロプロテアーゼ阻容剤 はヒドロキサム酸残基である。

'トリックスメタロプロテアーゼ阻害剤は特に好ましくは、一般式 (1)

20

 \Box

[式中、R,は、水紫原子、水酸基、又は炭素数1~8の直鎖もしくは分岐鎖状のアルキル基を表し; R,は、炭素数1~8の直鎖もしくは分岐鎖状のアルキル基を表し; R,は、シクロアルキル基、アリール基もしくは複素環基で置換されていてもよい炭素数1~8の直鎖もしくは分岐鎖状のアルキル基を表し; R,は、水来原子、又は炭素数1~4の直鎖もしくは分岐鎖状のアルキル基を表す。]で表されるヒドロキサム酸残基である。

22

本発明の結合体においては、マトリックスメタロプロテアーゼ阻害剤とヒアルロン酸成分との間にスペーサーが存在する場合、スペーサーは特に好ましくは、

WO 99/59603

PCT/JP99/02600

一般共(2)

-R,-R,-R,- (2

[式中、R,は、炭素数1~8の直鎖もしくは分岐鎖状のアルキレン基を表し:R。は、炭素数1~4の直鎖もしくは分岐鎖状のアルキル基で置換されていてもよいメチレン基もしくはイミノ基、または酸素原子を表し;R,は、1~3個の酸素原子が挿入されていてもよい炭素数1~10の直鎖もしくは分岐鎖状のアルキレン基を表し;R,は、酸素原子、硫黄原子、又はNR,(ここで、R,は、水素原子、又は炭素数1~4の直鎖もしくは分岐鎖状のアルキル基を表す)を表す。]で表される。

10 本発明の結合体において、マトリックスメタロプロテアーゼ阻害剤とスペーサーとの結合体の特に好ましい具体例は、一般式(3):

2

[式中、Rik、1個のイミノ基および/又は1~4個の酸素原子が挿入されていてもよい炭素数2~23の直鎖もしくは分岐鎖状のアルキレン基を表し;Rik、水素原子、又は炭素数1~4の直鎖もしくは分岐鎖状のアルキル基を表す。]で表される。

20

また本発明の結合体を生体に投与した場合、マトリックスメタロプロテアーゼ25 阻害剤はヒアルロン酸又はヒアルロン酸核導体又はそれらの塩と結合した状態でマトリックスメタロプロテアーゼを阻害する。

本発明の第2の側面によれば、関節疾患治療薬中の活性に影響を及ぼさない部位と、ヒアルロン酸叉はヒアルロン酸誘導体又はそれらの塩のカルボキシル基、水酸基または還元末端の官能基とを、直接の化学反応によって又はスペーサーを

DCT/TD00/m2600

9/02/00

介して結合させることを含む、本発明の結合体の製造方法が提供される。即ち、上記の製造方法においては、関節疾患治療薬(例えば、マトリックスメタロプロテアーゼ阻舎剤)中の活性に影響を及ぼさない部位と、ヒアルロン酸又はヒアル

ロン酸誘導体又はそれらの塩のカルポキシル基、水酸基または還元末端の官能基

- 5 とを、直接の化学反応によって結合させること、あるいは、結合反応を行う時、 関節疾患治療薬(例えば、MMP阻害剤)とスペーサーの先端にある反応点との 間に空間が生じるため、関節疾患治療薬(例えば、MMP阻害剤)の立体的影響 を受けることなくHA又はHA誘導体又はそれらの塩と反応すること、及び/又 は、結合体において、HA又はHA誘導体又はそれらの塩と反応すること、及び/又
- 10 えば、MMP阻害剤)との間に空間が生じるため、MMPがHA又はHA誘導体 又はそれらの塩の立体的影響を受けることなく関節疾患治療薬(例えば、MMP 阻害剤)に近づくこと、すなわち、MMP阻害活性が結合した状態でも維持され ること等を期待して、スペーサーを介して結合させることが含まれる。
- 本発明の第3の側面によれば、本発明の結合体を含む医薬が提供される。
- 15 本発明の医薬は、特には関節疾患の治療薬、さらに具体的には変形性関節症、慢性関節リウマチ又は肩関節周囲炎の治療薬である。

図面の簡単な説明

図1は、本発明の結合体による各種MMPsに対する阻害活性(上の図はコラ20 ゲナーゼー1に対する阻害活性、下の図はストロメライシン-1に対する阻害活性)を示すグラフである。

図2は、本発明の結合体による各種MMPsに対する阻害活性(上の図はゲラチナーゼAに対する阻害活性、下の図はゲラチナーゼBに対する阻害活性)を示すグラフである。

25 図3は、本発明の結合体によるコラーゲンフィルム破壊阻害活性を示すグラフである。

図4は、本発明の結合体の結合安定性(結合体5の安定性、37℃、生理食塩水中)を示すグラフである。

図5は、本発明の結合体の結合安定性(結合体4の半透膜に対する透過性)

WO 99/59603

PCT/JP99/02600

示すグラフである。

図6は、本発明の結合体のラット関節腔貯留性を示すグラフである。

図?は、本発明の結合体のラット関節腔貯留性を示すグラフである。

図8は、本発明の結合体による各種MMPsに対する阻害活性(上の図はコラ がナーゼー1に対する阻害活性、下の図はストロメライシン-1に対する阻害活性)を示すグラフである。

図9は、本発明の結合体による各種MMPsに対する阻害活性(上の図はゲラチナーゼAに対する阻害活性、下の図はゲラチナーゼBに対する阻害活性)を示すガラフである。

10 図10は、本発明の結合体による関節軟骨コラーゲン破壊阻害活性を示すグラフである。図10において、 * はインターロイキン $_-$ 1+プラスミノーゲン添加群と有意差があることを示す(p<0.05、Dunnettの多重比較検定、平均値主標準誤差 (n=4))。

15 発明を実施するための好ましい形態

本発明において、関節治療楽としては、例えば;

- (1) サリチル酸系非ステロイド抗炎症薬(サザビリン、アスピリン、ジフルニサル、サリチルアミド等が挙げられる)、フェナム酸系非ステロイド抗炎症薬(フルフェナム酸、フルフェナム酸フルミニウム、メフェナム酸、フロクタフェ
- 20 ニン、トルフェナム酸等が挙げられる)、アリール酢酸系非ステロイド抗炎症薬(ジクロフェナクナトリウム、トルメチンナトリウム、スリンダク、フェンブフェン、インドメタシン、インドメタシンファルネシル、アセメタシン、マレイン酸プログルメタシン、アンフェナクナトリウム、ナブメトン、モフェゾラク、エトドラク、アルクロフェナク等が挙げられる)、プロピオン酸系非ステロイド抗
- 25 炎症薬(イブプロフェン、フルルピプロフェン、ケトプロフェン、ナプロキセン、ブラノブロフェン、フェノブロフェンカルシウム、チアブロフェン酸、オキサブロジン、ロキソプロフェンナトリウム、アルミノブロフェン、ザルトプロフェン、チアプロフェン、サアプロフェンは等が挙げられる)、ピラゾロン系非ステロイド抗炎症薬(ケトフェニルブタゾン等が挙げられる)、オキシカム系非ステロイド抗炎症薬(ピロフェニルブタゾン等が挙げられる)、オキシカム系非ステロイド抗炎症薬(ピロ

キシカム、テノキシカム、アンピロキシカム等が挙げられる)、塩基性非ステロイド抗炎症薬(塩酸チアラミド、塩酸チノリジン、塩酸ベンジダミン、エピリゾール、エモルファゾン等が挙げられる)などの非ステロイド抗炎症薬;

- (2) シクロオキシゲナーゼー2阻害薬(セレコキシブ(celecoxib):サール、
 - 5 MK-966:メルク、JTE522:日本たばこ等が挙げられる);
- (3) ベニシラミン、ロベンザリットニナトリウム、オーラノフィン、ブシラミン、アクタリット、サラゾスルファビリジン、金チオリンゴ酸ナトリウム、クロロキン、TNF α受容体製剤 (例えばEnbrel (登録商標) : アメリカン・ホーム・プロダケツ)、ミゾリピン、シクロスポリン、メトトレキセート、leflunomide:
- 10 ヘキスト マリオン ルセル、アザチオブリン、FK-506:藤沢葵品、VX-497:Vertex、TAK-603: 武田葵品工業、抗TNFな抗体(例えばinfliximab: Centocor、D2E7:Knoll)、抗1L-6受容体抗体(例えば、MRA: 中外製薬)、T-614: 富山化学、KE-298、大正製薬、mycophenolate mofetil:Roche、thalidomide: Celgen、抗CD 4 抗体、IL-1 受容体アンタゴニスト、抗CD 5 2 抗体、p 3 8 MAP キナーゼ阻音薬、L-1 受容体アンタゴニスト、抗CD 5 2 抗体、p 3 8 MAP キナーゼ阻音薬、
 - 15 ICE阻害薬、TACE阻害薬などの抗リウマチ薬;
- (4) ステロイド薬(酢酸コルチゾン、ヒドロコルチゾン、プレドニゾロン、メチルプレドニゾロン、トリアムシノロン、トリアムシノロンアセトニド、デキサメタゾン、パルミチン酸デキサメタゾン、ベタメタゾン、酢酸パラメタゾン、酢酸ハロプレドン、ファルネシル酸プレドニゾロン、酢酸テトラコサクチド等が酢酸ハロプレドン、ファルネシル酸プレドニゾロン、酢酸テトラコサクチド等が
 - 20 挙げられる);
- (5) 塩酸プロカイン、塩酸テトラカイン、塩酸リドカインなどの局所麻酔薬並びに
- (6) マトリックスメタロプロテアーゼ阻害剤などの軟骨保護薬; が挙げられるが、好ましくはマトリックスメタロプロテアーゼ阻害剤が挙げられ

32

本発明において、マトリックスメタロプロテアーゼ(MMP)阻害剤とは、任意の生体(好ましくは哺乳類、特に好ましくはヒト)由来の任意のマトリックスメタロプロテアーゼの活性を、例えばそれに結合すること等により、阻害することができる全ての物質を意味する。

WO 99/59603

PCT/JP99/02600

より具体的には、MMP阻害剤とは、カルボン酸、リン酸、チオール、ヒドロキサム酸等の官能基を介してMMPの活性中心の亜鉛に結合することで酵素阻害活性を発揮する化合物またはタンパク質(ポリペプチドを含む)を意味し、また、MMPsあるいは、分子中にディスインテグリンとMMP様のドメインを併せ持

- 5 つタンパク分解酵素 (例えば、TNFα変換酵素、あるいはディスインテグリンーメタロプロテアーゼファミリー (ADAM) に属する一群のプロテアーゼ)の酵素活性の発現を阻害するものを意味する。これらのMMP阻害剤の活性は、例えば、Cawston, T.E. & Barrett, A. I[Anal Biochem., 99, 340-345 (1979)]やBaici, Aら[Anal Biochem., 108, 230-232 (1980)]に記載された撐譏基質、Masui, Y
- 10 ら[Biochem Med. 17, 215-221(1977)]に記載された合成基質のMMPsによる分解に対する阻害活性として測定することができ、簡便には、これらの方法に基づいて開発された市販のMMP活性測定キットを用いて同様に測定することもできる。また、コラーゲン等の基質のフィルム上で培養した細胞をサイトカインで刺激した際に産生・活性化されるMMPsの活性を、培養液中への基質分解物の遊覧した際に産生・活性化されるMMPsの活性を、培養液中への基質分解物の遊離を指標に測定する臭験系[Gavrilovic, 15: Cell, Biol, Int. Reports, 9, 1097-
 - 離を指標に測定する実験系[Gavrilovic,15: Cell.Biol.Int.Reports, 9, 1097-1107(1985): Br. J. Pharmacol., 100, 631-635(1990)中で引用されている]、あるいは末梢白血球をリポポリサッカリド等で刺激して惹起される細胞膜表層からのTNF a の遊離をTNF a 変換酵素の活性として評価する実験系[DiNartino5: Inflam Res., 46, 211-215(1997)]などにおいて、MMPsやTNFa変換
- 20 酵素の産生や活性化に対する阻害活性として測定することもできる。上記のMM P阻答剤は、これら測定系の少なくとも一つで10mg/ml以下のいずれかの濃度で50%以上の抑制を示すことを特徴とする。さらに、その構造式中に化学修飾を施しても、これら測定系のいずれか一つにおいて、阻害活性が10mg/ml以下のいずれかの濃度で45%以上の抑制を示していれば、そのような化学修飾さ下のいずれかの濃度で45%以上の抑制を示していれば、そのような化学修飾さ
- MMP阻害剤の非限定的具体例としては、テトラサイクリン系化合物(テトラサイクリン、ドキシサイクリン、ミノサイクリン、及びテトラサイクリンの化学修飾体(例えばCMT1~4;コラゲネックス)等が挙げられる)、TIMPS、及びヒドロキサム酸等が挙げられ、MMP阻害活性の強さとMMPsへの特異性

れた阻害剤も合まれる。

52

の高さの点から、好ましくはヒドロキサム酸が挙げられる。

このようなMMP阻害剤の例は、例えば、特公平9~80825号公報、特許. 第2736285号公報、及びドラッグ・ディスカバリー・トウデイ、1, 16-26(1996)等に記載されている。 ヒドロキサム酸とは、Nーヒドロキシアミド基を有する化合物を意味し、非限定的具体例としては、AG-3340(アグロン(Agouron))、CDP-845(セネカ)、CGS-27023A(ノバルティス)、D5410(カイロサイエンス)、L758354(メルク)、CH-138(カイロサイエンス)、マリマスタット(Marimastat、登録商標、ブリティシュバイオテック)、ガラルディン(Calardin、登録商標、グリコメッド)、Ro31-9790(ロシュ)、Ro32-3555(ロシュ)、BAY12-9566(ペイアー)及びRS130830(ロッシュバイオサイエンス)等が挙げられる。また本発明の結合体中のヒドロキサム酸透基の非限定的具体例としては、例えば一般式(1):

2

2

[式中、R₁は、水素原子、水酸基、又は炭素数1~8の直鎖もしくは分岐鎖状のアルキル基を表し;R₁は、炭素数1~8の直鎖もしくは分岐鎖状のアルキル基を表し;R₁は、シクロアルキル基、アリール基もしくは複素環基で置換されていてもよい炭素数1~8の直鎖もしくは分岐鎖状のアルキル基を表し;R₁は、水素原子、又は炭素数1~4の直鎖もしくは分岐鎖状のアルキル基を表す。]で示されるヒドロキサム酸残基が挙げられる。

20

一般式(1)で示されるMMP阻害剤であるとドロキサム酸残基の定義において、R₁の非限定的具体例としては、水森原子、水酸基、メチル基、エチル基、ロープロピル基、iープロピル基、nープチル基、secープチル基、イソプチル基、tープチル基、nーインチル基、nーインチル基、nーイクチル基、nーイクチル基の挙げられるが、好ましくは水素原子である。

22

R₁の非限定的具体例としては、メチル基、エチル基、nープロピル基、iープ

ロビル基、nーブチル基、secーブチル基、イソブチル基、tーブチル基、nーペンチル基、nーペナシル基、nーヘプチル基、nーオクチル基等が挙げられるが、好ましくはイソブチル基である。

R₃における、シクロアルキル基、アリール基もしくは複素環基で置換されていてもよい炭素数1~8の直鎖もしくは分岐鎖状アルキル基の炭素数1~8の直鎖もしくは分岐鎖状アルキル基の炭素数1~8の直鎖もしくは分岐鎖状のアルキル基中のアルキル基成分の非限定的具体例としては、メチル基、エチル基、ロープロピル基、iープロピル基、nープチル基、secープチル基、イソプチル基、tープチル基、nーペンチル基、nーへキシル基、nーヘプチル基、nーオクチル基等が挙げられるが、好ましくは、メチル基、イ

また、上記アルキル基上に存在していてもよいシクロアルキル基、アリール基もしくは複素環基の非限定的具体例としては;

ソブチル基、tーブチル基である。

2

炭素数3~10、好ましくは炭素数5~7のシクロアルキル基(例えば、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、又はシクロヘブチル基等);

15 水酸基、メトキシ基等の置換基を有していてもよい炭素数6~20、好ましく は炭素数6~14のアリール基(例えば、フェニル基、p-ヒドロキシフェニル 基、又はナフチル基等);並びた 整素原子、硫黄原子又は酸素原子の中から選択される同一又は異なる1個以上、 好ましくは1から3個、特に好ましくは1個のヘテロ原子を含む、原子数5~2 20 0、好ましくは原子数5~10、特に好ましくは原子数5、6、9又は10の飽 和又は不飽和の複素環(例えば、ピリジル基、キノリル基、又は3−インドリル 基等;特に好ましくは3−インドリル基)が挙げられる。 代表的には、R,は、アリール基もしくは複素環基で置換されている炭素数 $1 \sim 5$ の直鎖状のアルキル基が好ましく、なかでもベンジル基、p-Eドロキシベン

25 ジル基、3ーインドリルメチル基が特に好ましく、3ーインドリルメチル基が最も好ましい。

R,の非限定的具体例としては、水素原子、メチル基、エチル基、nープロピル基、iープロピル基、nープチル基、secープチル基、イソプチル基、tープチル基が挙げられるが、好ましくは水素原子である。

が、各不斉炭茶中心について、その絶対配置がR配置及びS配置のいずれのもの 一般式(1)で示されるヒドロキサム酸残基は1個以上の不斉炭素中心を含む も、本発明に含まれる。

マトリックスメタロプロテアーゼ阻害剤の重量割合は、結合体全体に対して好 ましくは0.01~50%であり、特に好ましくは0.1~10%である。 なお、本発明の1種以上の関節疾患治療薬とヒアルロン酸又はヒアルロン酸誘 導体又はそれらの塩との結合体において、好ましい関節疾患治療薬であるMMP 阻害剤は、結合体の合成過程もしくは合成後で、その構造が変化する場合があり 得るが、変化した場合でも、本明細魯に記載した阻害活性(MMP阻害、コラー ゲン分解抑制、およびTNFaの遊離抑制のいずれか1つ以上)を有していれば、 本発明に含まれる。

10

00~10,000,000を有する、グルクロン酸とNーアセチルグルコサミ ンとから成る二糖の異合体、並びにこれらの混合物を意味する。ヒアルロン酸は、 を有するヒアルロン酸が好ましく、重量平均分子屋1,000,000~10, 本発明において、「ヒアルロン酸(HA)」とは、<u>重量平均分子量10</u>0, 粘弾性の強さの点から、重量平均分子量700,000~10,000, 000,000のヒアルロン酸が特に好ましい。

2

本発明において「ヒアルロン酸誘導体」とは、ヒアルロン酸から誘導されるヒ アルロン酸骨格を有する全ての物質を意味する。ヒアルロン酸誘導体の非限定的 具体例としては、

20

- 糖成分であるグルクロン酸及び/又はNーアセチルグルコサミンが還元 末端を有しているヒアルロン酸誘導体 $\widehat{\mathbb{C}}$
- ヒアルロン酸中の1以上の水酸基がアセチル化されているアセチル化と (3)
- ロン酸とN-アセチルグルコサミンとからなる二糖の重合体を、ホルムアルデヒ ドで架橋してさらに高分子化した誘導体(例えば、シンピスク(Synvisc、登録商 **<u> </u> 国屋平均分子量100,000~10,000,000を有するグルク** 碌、パイオマトリックス): 並びに (3) 25
- (4) 本明細費中上記したヒアルロン酸又はヒアルロン酸誘導体に1以上の薬

WO 99/59603

PCT/JP99/02600

効成分、例えば制癌剤(例えば、アルキル化剤、代謝拮抗剤、アルカロイド等が 挙げられる)、免疫抑制剤、抗炎症剤(ステロイド剤、非ステロイド系抗炎症剤 等が挙げられる)、抗リウマチ剤、抗菌剤(B-ラクタム系抗生物質、アミノヴ リコシド系抗生物質、マクロライド系抗生物質、テトラサイクリン系抗生物質、

などを、スペーサーを介して又は介さずに結合させることによって得られる誘導 新キノロン系抗生物質、ポリペプチド系抗生物質、サルファ剤等が挙げられる)

等が挙げられる。

ウム塩、カリウム塩、マグネシウム塩、カルシウム塩、アルミニウム塩などを挙 ヒアルロン酸又はヒアルロン酸誘導体の塩の非限定的具体例としては、ナトリ げることができる。

2

HAの由来には特に制限はないが、例えば、放線菌等のバクテリア、ヒト、 タ、ニワトリ等に由来するHAを使用できる。 HA及びそれらの塩の非限定的具体例としては、例えば、スペニール(登録商 日本ルセル)、アルツ(登録商標、科研製築)、オペガン(登録商標、参天 製薬)、ヒアルガン(登録商標、フィーディア)、オルトピスク(登録商標、ア ニカセラピューティックス)、ヒアロン(登録商標、ファルマシア&アップジョ ン)等を挙げることでき、また、和光純薬工業(株)等の各種試薬メーカーのカ タログに記載のHA及びこれらの塩を挙げることもできる。 2

- 本発明の結合体においては、関節疾患治療薬(例えば、マトリックスメタロブ コテアーゼ阻害剤)と、ヒアルロン酸又はヒアルロン酸誘導体又はそれらの塩と マトリックスメタロプロテアーゼ阻害剤)と、ヒアルロン酸又はヒアルロン誘導 体又はそれらの塩との間の結合様式としては、スペーサーを介さない場合にはア は、スペーサーを介して又は介さずに結合している。関節疾患治療薬(例えば、 20
- ミド結合、エーテル結合等の結合が挙げられ、あるいはスペーサーを介して結合 マトリックスメタロプロテア ーゼ阻害剤)と、ヒアルロン酸又はヒアルロン誘導体又はそれらの塩とは、 している。好ましくは、関節疾患治療薬(例えば、 ーサーを介して結合している。 25

関節疾患治療薬(例えば、マトリックスメタロプロテアーゼ阻害剤)とヒアル

ている本発明の好ましい態様においては、スペーサーと関節疾患治療薬、並びに ロン酸又はヒアルロン酸誘導体又はそれらの塩とがスペーサーを介さずに結合し ルロン酸又はヒアルロン酸誘導体又はそれらの塩とがスペーサーを介して結合し スペーサーとHA又はHA誘導体又はそれらの塩は、関節疾患治療薬及びHA又 た、関節疾患治療薬(例えば、マトリックスメタロプロテアーゼ阻害剤)とヒア ている場合、これらの両者はそれらの活性を損なわない部位で結合している。 はHA誘導体又はそれらの塩が、その活性を損なわない部位でスペーサーと、 れぞれ結合している。

で表されるとドロキサム酸残基である本発明の好ましい態様の場合、その末端に そのような活性を損なわない部位としては、関節疾患治療薬(例えば、MMP 位置する1級もしくは2級のアミノ基が挙げられる。HA又はHA誘導体又はそ れらの塩においては、例えば、水酸基又はカルボキシル基が挙げられるが、好ま 阻害剤)においては、例えば、アミノ基、カルボキシル基、水酸基、及びチオー ル基等が挙げられる。また、MMP阻害剤である関節疾患治療薬が一般式(1) しくはカルボキシル基である。

2

とHA又はHA誘導体又はそれらの塩との間の結合の種類は特に限定されないが、 関節疾患治療薬(例えば、MMP阻害剤)とHA又はHA誘導体又はそれらの 例えば、アミド結合、エーテル結合、エステル結合、スルフィド結合が挙げられ 塩、スペーサーと関節疾患治療薬(例えば、MMP阻害剤)、並びにスペーサー

12

HA又はHA誘導体又はそれらの塩に結合する関節疾患治療薬は1種である必 要はなく、2種以上の異なる関節疾患治療薬であってもよい。また、1つの結合 体にスペーサーを介した結合部位とスペーサーを介さない結合部位とを有するこ とを妨げない。さらには、1 つの結合体中に存在するスペーサーが同一である必

22

スペーサーの種類は、関節疾患治療薬(例えば、MMP阻害剤)とHA又はH A誘導体又はそれらの塩の活性に重大な影響を及ぼさない限り特に限定されず、 その非限定的具体例としては、例えば一般式(2)

R,-R,-R,-R,-

2

WO 99/59603

PCT/JP99/02600

は、炭素数1~4の直鎖もしくは分岐鎖状のアルキル基で置換されていてもよい メチレン基もしくはイミノ基、または酸素原子を表し;R,は、1~3個の酸素原 $[式中、R_s は、炭素数 <math>1 \sim 8$ の直鎖もしくは分岐鎖状のアルキレン基を表し;R子が挿入されていてもよい炭素数 1~10の直鎖もしくは分岐鎖状のアルキレン

又は炭紫数1~4の直鎖もしくは分岐鎖状のアルキル基を表す)を表す。〕で示 基を表し;Rgは、酸素原子、硫黄原子、又はNRg(ここで、Rgは、水素原子、 されるスペーサーが挙げられる。 上記一般式 (2) で示されるスペーサーは、R,-末端で関節疾患治療薬 (例え ば、MMP阻害剤)と結合し、R,-末端でHA叉はHA誘導体又はそれらの塩と

結合する 10

一般式 (2) で示されるスペーサーの定義において、R,の非限定的具体例とし ては、メチレン基、エタンー1,2ージイル基、プロパンー1,3ージイル基、 ブタンー1, 4ージイル基、ペンタンー1, 5ージイル基、ヘキサンー1, ジイル基、ヘブタン-1,7-ジイル基、オクタン-1,8-ジイル基、

15

4-メチルヘキサン-1,6-ジイル基、4-メチルヘブタン-1,7-ジイル メチルブタン-1, 4-ジイル基、3-メチルベンタン-1, 5-ジイル基、3 基などが挙げられ、好ましくはエタンー1,2ージイル基、プロパンー1,3ー - エチルペンタン-1,5-ジイル基、3-メチルヘキサン-1,6-ジイル基 チルベンタン-1,3-ジイル基、2-メチルブタン-1,4-ジイル基、

ジイル基、ブタン-1,4-ジイル基である。 20

いてもよいメチレン基もしくはイミノ基の、炭素数1~4の直鎖もしくは分岐鎖 R,における、炭素数1~4の直鎖もしくは分岐鎖状のアルキル基で置換されて 状のアルキル基としては、メチル基、エチル基、nープロピル基、iープロピル nープチル基、secーブチル基、tーブチル基が挙げられる。 代表的にはR,は、炭素数1~3の直鎖もしくは分岐鎖状のアルキル基で置換さ れていてもよいメチレン基、及び酸素原子が好ましく、メチレン基、及び酸素原 25

パンー1, 3ージイル基、ブタンー1, 4ージイル基、ベンタンー1, 5ージイ R₁の非限定的具体例としては、メチレン基、エタン-1,2-ジイル基、

ル基、ヘキサンー1, 6ージイル基、ヘブタン-1, 7ージイル基、オクタン-1,8-ジイル基、ノナン-1,9-ジイル基、オクタン-1,10-ジイル基 2-メチルペンタン-1,3-ジイル基、2-メチルブタン-1,4-ジイル基 3-メチルブタン-1,4-ジイル基、3-メチルベンタン-1,5-ジイル基

3-エチルペンタン-1, 5-ジイル基、3-メチルヘキサン-1, 6-ジイル 4-メチルヘキサン-1,6-ジイル基、4-メチルヘブタン-1,7-ジ サンー1, 6ージイル基、3ーオキサヘブタンー1, 7ージイル基、2, 5ージ オクタンー1,10ージイル基などが挙げられ、好ましくはエタンー1,2ージ 6 - ジイル基、3 - オキサヘキサン-1,6 - ジイル基、1,4 - ジオキサヘキ 7 - トリオキサ イル基、1-オキサープロバン-1,3-ジイル基、2-オキサブタン-1,4 ージイル基、3 -オキサベンタン-1,5-ジイル基、2-オキサヘキサン-1, 6ージオキサノナンー1, 4ーオキサオクタン-1,8ージイル基、 9-ジイル基、3, 6-ジオキサー4-メチルノナン-1, 9-ジイル基、 е С イル基、プロパン-1,3-ジイル基、プタン-1,4-ジイル基、 1, 4, 6-ジオキサー5-エチルノナン-1,9-ジイル基、 က် オキサノナン-1,9-ジイル基などが挙げられる。 6 ージオキサオクタン-1,8-ジイル基、 オキサヘプタン-1,7-ジイル基、 0 12

基、エチルイミノ基、nープロピルイミノ基、iープロピルイミノ基、nーブチ R。の非限定的具体例としては、酸素原子、硫黄原子、イミノ基、メチルイミノ ルイミノ基、secーブチルイミノ基、イソブチルイミノ甚、tーブチルイミ、 基が挙げられるが、好ましくはイミノ基またはメチルイミノ基などが挙げられ、 特に好ましくはイミノ基である。

22

HO) -- (CHi),-O- (CHi),-O- (CHi),-O- (CHi),-NH-等於举げ 一般式(2)で示されるスペーサーの好ましい具体例としては、- (CH₁)。 $-(CH_1)$, -NH-, $-(CH_1)$, -NH-, $-(CH_1)$, -NH-"-NH-, - (CH₁) "-NH-, - (CH₁) 1-O- (CH₁) 1-NH-, $- (CH_i)_i - NH - , - (CH_i)_i - NH - , - (CH_i)_i - NH - ,$ $-(CH_i)_{i-0} - (CH_i)_{i-NH-}$, $-(CH_i)_{i-0} - (CH_i)$

22

WO 99/59603

PCT/JP99/02600

とヒアルロン酸又はヒアルロン酸誘導体又はそれらの塩とがスペーサーを介して 結合している結合体において、関節疾患治療薬(例えば、マトリックスメタロブ ロテアーゼ阻害剤)とスペーサーとの結合体の好ましい非限定的具体例としては さらに、関節疾患治療薬(例えば、マトリックスメタロプロテアーゼ阻害剤)

(8) 紅盤ー

(3)

は、水素原子、又は炭素数1~4の直鎖もしくは分岐鎖状のアルキル基を表す。] いてもよい炭素数2~23の直鎖もしくは分岐鎖状のアルキレン基を表し; R 🖪 [式中、R1k、1個のイミノ基および/又は1~4個の酸紫原子が挿入されて で示される結合体を挙げることができる。 15

一般式(3)で示される結合体のうち、ヒドロキサム酸残基部分は、一般式(1) で示される好ましいMMP阻害剤の例と同一である。

ルヘキサンー1, 6 - ジイル基、4 - メチルヘプタン - 1, 7 - ジイル基、- (C 2ーメチルペンタ 3ーメチルブタ ン-1. 4ージイル基、3-メチルベンタン-1. 5-ジイル基、3-エチルベ ヘキサンー1, 6ージイル基、ヘプタンー1, 7ージイル基、オクタンー1, 8 H') '-O- (CH') '- · - (CH') '-O- (CH') '- · - (CH') -O--1,3-ジイル基、ブタン-1,4-ジイル基、ペンタン-1,5-ジイル基 また、Rioの非限定的具体例としては、エタンー1,2ージイル基、プロバン ージイル基、ノナン-1,9-ジイル基、デカン-1,10-ジイル基、 ンタン-1, 5-ジイル基、3-メチルヘキサン-1, 6-ジイル基、 ン-1,3-ジイル基、2-メチルブタン-1,4-ジイル基、 カンー1, 11ージイル基、ドデカンー1, 12ージイル基、 22 20

(CH₁), -、- (CH₁), -O- (CH₁), -O- (CH₁), -O- (CH₁), -などが挙げられ、好ましくはブタン-1, 4ージイル基、ペンタン-1, 5ージ イル基、ヘキサン-1, 6ージイル基、ヘブタン-1, 7ージイル基、オクタン -1, 8ージイル基、ノナン-1, 9ージイル基、デカン-1, 10ージイル基、 ウンデカン-1, 11ージイル基、ドデカン-1, 12ージイル基、- (CH₁) ;-O- (CH₁), -、- (CH₁), -O- (CH₁), -、- (CH₁), -O- (C H₁), -、- (CH₁), -O- (CH₁), -、- (CH₁), -O- (C H₂), -、- (CH₁), -O- (CH₁), -O- (CH₁), -Y-ル基、エチル基、 が挙げられる。R₁の非限定的具体例としては、水素原子、メチル基、エチル基、 ループロビル基、1ープロビル基、nープチル基、sec-ブチル基、イソブチ ル基、tーブチル基などが挙げられるが、好ましくは水素原子及びメチル基など が挙げられ、特に好ましくは水素原子が挙げられる。

S

本発明の、一般式(2)で表されるスペーサー、及び一般式(3)で表される 結合体は、分子内に不斉炭素原子を有する場合があり、その絶対配置がR配置、 S配置である立体異性体が存在する場合があるが、その各々、あるいはそれらの 任意の割合の構造単位(スペーサー及び結合体)のいずれも本発明に包含される。 本発明の結合体の製造方法としては、例えば、関節疾患治療薬(例えば、MM P阻害剤)中の活性に影響を及ぼさない部位(例えば、アミノ基、カルボキシル 基、水酸基、及びチオール基等が挙げられる)と、HA又はHA誘導体又はそれ らの塩のカルボキシル基、水酸基、又は還元未端由来のアルデヒド基とを、化学 反応によって結合させる方法が挙げられる。これらは、既知の手法(新生化学実 酸構座第1巻タンパク質1(東京化学同人)、蛋白質・酵素の基礎実験法(南江 堂)などに記載)で行うことができる。

2

2

具体的には、 (1) 脱水縮合剤を用いて、関節疾患治療薬(例えば、MMP阻害剤)あるいは HA又はHA誘導体又はそれらの塩中のカルボキシル基を活性化し、アミド結合、 エステル結合またはチオエステル結合を形成させる方法;

22

(2) 関節疾患治療薬(例えば、MMP阻害剤)中の水酸基を臭化シアンを用いて活性化した後、HA又はHA誘導体又はそれらの塩中のアミノ基と結合させる方法、及びHA又はHA誘導体又はそれらの塩中の水酸基を臭化シアンを用いて

WO 99/59603

PCT/JP99/02600

活性化した後、関節疾患治療薬(例えば、MMP阻害剤)中のアミノ基と結合させるカカカル

- (3) エピクロルヒドリン等のエピハロヒドリンもしくは1, 4ープタンジオールジグリシジルエーテル等のジエポキシド、あるいは、トシルクロリドやトレシ
- 5 ルクロリド等のスルホニルクロリドを用いて、関節疾患治療薬(例えば、MMP 阻害剤)あるいはHA又はHA誘導体又はそれらの塩中の水酸基を活性化し、エ ーテル結合やイミノ結合またはスルフィド結合を形成させる方法;並びに
- (4) HA又はHA誘導体又はそれらの塩中の還元末端を還元して生じた1級水酸基を酸化してアルデヒド基として、関節疾患治療薬(例えば、MMP阻害剤)
 - 中のアミンと還元的アルキル化を行う方法 などが挙げられる。

2

2

また、(1)から(4)の方法を二つ以上組み合わせた方法も含まれる。

脱水縮合剤を用いて、関節疾患治療薬(例えば、MMP阻害剤)あるいはHA 又はHA誘導体又はそれらの塩中のカルポキシル基を活性化し、アミド結合やエ

- 15 ステル結合またはチオエステル結合を形成させる方法の場合、一般の有機合成に用いられる縮合剤を用いることができるが、好ましくはカルボジイミド類、ホスホニウム類、ウロニウム類等を用いる。カルボジイミド類としては、ジイソプロピルカルボジイミド、ジシクロヘキシルカルボジイミド等の非水溶性カルボジイミド、及び1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド等
- 20 の水溶性カルボジイミドがあり、ホスホニウム類としては、ペンゾトリアゾールー1ーイルオキシトリス (ジメチルアミノ) ホスホニウムヘキサフルオロホスフェート、7ーアザベンゾトリアゾールー1ーイルオキシトリス (ジメチルアミノ) ホスホニウムヘキサフルオロホスフェート等があり、ウロニウム類としては、0ーペンゾトリアゾールー1ーイルーN, N, N, Nーテトラメチルウロニウムヘーペンゾトリアゾールー1ーイルーN, N, N, Nーテトラメチルウロニウムヘ
- 25 キサフルオロホスフェート、O-7-アザベンゾトリアゾール-1-イル-N,N,N,N,N-テトラメチルウロニウムヘキサフルオロホスフェート等がある。

また、これら縮合剤に反応促進性の添加剤を加えてもよい。添加剤として、N-L-K-ロキシスクシンイミド、N-L-K-ロキシー5-/ルポルネン-2,3-ジカルボキシミド、D-ニトロフェノール、ペンタフルオロフェノール、1-L-ド

ロキシベンゾトリアゾール、1-ヒドロキシ-7-アザベンゾトリアゾール等が挙げられる。

脱水縮合剤を用いて、関節疾患治療薬(例えば、MMP阻害剤)あるいはHA 又はHA 誘導体又はそれらの塩中のカルボキシル基を活性化し、アミド結合やエ ステル結合またはチオエステル結合を形成させる方法の非限定的具体例である、 水溶性カルボジイミドた L S箱合法では、0.1~1%(重量/容量)のHA水 溶液にカルボジイミドを加えた後、アミノ基を有する関節疾患治療薬(MMP阻 香剤)を加え、0~35℃で1~96時間反応させることができる。この間、塩 酸やリン酸などの酸を添加し、反応液のDHを4~6に維持することもできる。

S

また、用いる関節疾患治療薬(例えば、MMP阻害剤)の、水に対する溶解性が低い場合、1~50%の有機溶媒(例えば、N,Nージメチルホルムアミド、Nーメチルピロリドン、ジオキサン、エタノール、ピリジンなど)を含む水溶液を反応溶媒とすることも可能であり、この場合、反応系に関節疾患治療薬(例えば、MMP阻害剤)を予め加え、溶けていることを確認した後、カルボジイミドはを加えてもよい。

さらに、反応促進性の添加剤 (例えば、Nーヒドロキシスクシンイミド、Nーヒドロキシー5ーノルボルネン-2, 3ージカルボキシミド、ローニトロフェノール、ペンタフルオロフェノール、1ーヒドロキシペンゾトリアゾール、1ーヒドロキシペンゾトリアゾール、1ーヒドロキシペンゾトリアゾール。1ーヒドロキシペンゾトリアゾール。20 HAのカルボキシル基を活性エステルとしたものを、一旦単離した後、関節疾患治療薬 (例えば、MMP阻害剤)を加えて反応させることもできる。

関節疾患治療薬(例えば、MMP阻害剤)中の水酸基を臭化シアンを用いて活性化した後、HA又はHA誘導体又はそれらの塩中のアミノ基と結合させる方法、及びHA又はHA誘導体又はそれらの塩中の水酸基を臭化シアンを用いて活性化した後、関節疾患治療薬(例えば、MMP阻害剤)中のアミノ基と結合させる方法の非限定的具体例として挙げられるものを以下に記す:

25

22

HA又はHA誘導体又はそれらの塩の水溶液に、臭化シアンを加え、0~10℃で5~30分間反応させる。この間、水酸化ナトリウムやリン酸緩衝液などでpHを10~12に維持することもできる。その後、アセトニトリルを加えて沈殿

WO 99/59603

PCT/JP99/02600

させ、過剰の臭化シアンを取り除き、再度水溶液とし、アミノ基を有する関節疾患治療薬 (例えば、MMP阻害剤)を加え、4~25℃で1~24時間反応させる。この間、炭酸水素ナトリウムや水酸化ナトリウムなどで反応液のDHを8~10に維持することもできる。

5 HA又はHA誘導体又はそれらの塩中の還元末端を還元して生じた1級水酸基を酸化してアルデヒド基として、関節疾患治療薬(例えば、MMP阻害剤)中のアミンと還元的アルキル化を行う方法の非限定的具体例を以下に記す:

水素化ホウ素ナトリウムなどの還元剤で処理した後、過ヨウ素酸ナトリウムなどの酸化剤で処理することにより得られる、還元末端にアルデヒド基を有する日 A又はHA誘導体又はそれらの塩の水溶液に、アミノ基を有する関節疾患治療薬 (例えば、MMP阻害剤)を加え、さらに、水素化シアノホウ素ナトリウムを加え、15~30℃で1~24時間反応させる。この間、酢酸、塩酸、リン酸などの酸を加え、pHを4~6に維持することもできる。

2

いずれの縮合法においても、反応後、反応液にエタノール、アセトン等の有機溶媒を加え沈殿させ、沈殿物を、アルコール沈殿、ゲルろ過、透析、イオン交換クロマトグラフィーなどの手段により精製することにより、目的とする結合体を得ることができる。

15

本発明の関節疾患治療薬とヒアルロン酸との結合体を医薬として適用する場合、 本発明の結合体は、薬学的に許容できる賦形剤、又は安定剤などと一緒に製剤化 してから使用することが好ましい。

20

医薬の投与形態は特に限定されず、経口投与でも非経口投与でもよく、また、全身投与でも局所投与でもよい。一般的には、本発明の医薬は非経口的に局所投与するのが好ましく、例えば、注射剤として、関節内、静脈内、筋肉内又は皮下に投与することができ、あるいはスプレー剤、局所用クリーム又は軟膏として経皮的に投与することができる。

本発明の医薬の投与量は、患者の症状、年齢、性別などに応じて適宜選択できるが、注射剤として用いる場合は一般的には、有効成分である結合体の量として0.01mg/体重kg/日、好ましくは0.1mg/体重kg/日である。前記1日当たりの投与量の8/体重kg/日である。前記1日当たりの投与量の

一日に数回に分けて投与してもよいし、あるいは1日1回、または2 ~2.8日に1回投与してもよい。 医薬は、

実施例1:MMP阻害剤合成 s

(a) Nーペンジルオキシカルボニルー1,4-ジアミノブタン

1, 4ージアミノブタン (10g、113mmol) を水ーエタノール (10 イド (19.35g, 113mmol) の1, 2ージメトキシエタン (50ml) 溶液を約30分間で滴下した。2N水酸化ナトリウム水溶液2m1を添加後、そ のまま3時間氷冷攪拌し、4℃にて15時間攪拌した。大部分の溶媒を減圧で留 0m1:300m1) に溶解し、氷冷攪拌下、ペンジルオキシカルボニルクロラ

7 (2H, t), 3, 2 (2H, t), 5, 1 (2H, s), 7, 3-7, 4 (5 洗浄後、水層を2N水酸化ナトリウム水溶液にてアルカリ性にしてクロロホルム にて抽出した。得られた有機層を、飽和食塩水で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥 水に溶解し、濃塩酸で酸性にした。クロロホルム(100m1×2) 'H-NMR (270MHz, CDC1,) : 61. 4-1. 5 (4H, m), 2. (安路44%) 後、溶媒を減圧で留去して、11.0gの油状物を得た。 去した後、 H, m) 2 2

(b) N-9-フルオレニルメチルオキシカルボニルーL-トリプトファン-N- (4-N-ベンジルオキシカルボニルアミノブチル) アミ MS:222 (M[†])

20

氷冷攪拌下、N−9−フルオレニルメチルオキシカルボニルトリプトファン(2. 5. 85mmo1)のN, Nージメチルホルムアミド (DMF) 溶液 (20m1) 4. 5mmo1)を加え、そのまま氷冷下で攪拌後、15~30℃にて15時間 ・に、1 -エチル-3 - (3 -ジメチルアミノプロピル) カルポジイミド塩酸塩 (E (1.12g、5.85mmol)を添加し、1時間攪拌した。反応液に、 22g、4.5mmo1)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール(0.90g、 上記得られたN-ベンジルオキシカルボニルー1,4-ジアミノブタン(18、 攪拌を続けた。大部分の溶媒を減圧で留去した後、クロロホルム(100ml) DC)

25

WO 99/59603

に転落し、0.

PCT/JP99/02600

ナトリウム上で乾燥後、濃縮して得られた残留物をクロロホルムーメタノールを 5 N塩酸水溶液(40m1×2)、飽和炭酸水素ナトリウム水溶 液(50m1)、および飽和食塩水(50m1)で洗浄した。有機層を無水硫酸 容出液としたシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、無色の粉末2.

18を得た。(収率74%)

2 (1H, t), 4. 3-4; 5 (3H, m), 5. 1 (2H, s), 7. H-NMR (270MHz, CDC1,): 82. 2-3. 4 (10H, m) 0-8.0 (18H, m)

(c) LートリプトファンーN- (4-N-ベンジルオキシカルボニルアミノ

ブチル) アミド 10

ペリジン (3m1)を添加して15~30℃で30分間攪拌した。大部分の溶媒 上記(も)で得られた縮合体(2.1g)をDMF(50m1)に溶かし、ピ を減圧で留去した後、残留物をクロロホルム/メタノールを溶出液としたシリカ ゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、透明の油状物1.0gを得た。

母74%)

2

4 (6H, m), 3.7 (1H, m), 5.1 (2H, s), 7.0-7.7 (9 H-NMR (270MHz, CDC13): 01. 4 (4H, m), 3. 0-3.

MS:408 (M*)

Lートリプトファン-N-(4-N-ベンジルオキシカルボニルアミノブチル) (4- (N-ベンジルオキシアミノ) -2-イソブチルサクシニル) アミド: (化合物1a) (p) 20

アミド (1. 18g、2. 9mmol)をDMF30m1に溶解させ、氷冷腹枠 L-トリプトファン-N-(4-N-ベンジルオキシカルボニルアミノブチル)

と、EDC(552mg、2.9mmo1)を順次加え、反応温度を氷冷~水冷 とし、3日間攪拌した。反応液を減圧濃縮し、クロロホルムにて希釈し、クロロ ホルム層を 0. 1 N塩酸、水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水にて F、公知の方法(特開平6-145148)に基づいて合成した4- (N-ベン ジルオキシアミノ) -2-イソプチルこはく骸 (732mg、2.6mmol) 25

媒クロロホルム、及びクロロホルム:アセトン=1:1)を行い、得られたフラ 頃次洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥した。ろ過後、ろ過残さと水層を酢酸エチル クションをまとめて減圧濃縮、乾燥し、標題化合物1aを1.20g(68%) 粗生成物はシリカゲルクロマトグラフィー精製(WAKO、C-200、 で再抽出し、酢酸エチル層とクロロホルム層を合わせて減圧濃縮した。

MS: 670 (M+H⁴)

ഹ

(4- (N-ヒドロキシアミノ) -2 (R) -イソブチルサクシニル) - L - トリプトファン-N- (4-N-アミノブチル) アミド: (化合物2) (e)

- L - h (4- (N-ヒドロキシアミノ) -2 (S) -イソブチルサクシニル) リプトファンーN-(4-N-アミノブチル)アミド:(化合物3) 2

リプトファンーNー(4ーNーベンジルオキシカルボニルアミノブチル)アミド (1. 20g、1. 8mmol) をメタノール50mlに溶解さ 反応液をセライトろ過後、減圧濃縮した。得られた粗生成物を逆相HPLC(カ ラム:YMC-Pack、ODS、250mm×20mm1. D.、路出路線: 1%トリフルオロ酢酸(TFA)を含む水ーアセトニトリル系、流速:10 m1/分)にて、ジアステレオマーをそれぞれ分取精製し、凍結乾燥を行い、標 題化合物2(親水性側のピーク)のTFA塩283mgと、騾題化合物3(疎水 - L - h せ、水素雰囲気常圧下、10%Pd/C140mgにて16時間接触還元した。 (4- (N-ベンジルオキシアミノ) -2-イソブチルサクシニル) 性回のピーク)のTFA塩493mgとを、それぞれ得た。 (化合物 1 a)

2

化合物 2: 20

2 (1H, dd, J=14, 5Hz), 2. 29 (1H, dd, J=14, 9H 10-3.36 (4H, m), 4.49-4.58 (1H, m), 6.96-7. 0. 77 (3H, d, J=6Hz), 1. 02-1. 53 (7H, m), 2. 1 z), 2. 59-2. 68 (1H, m), 2. 80-2. 85 (2H, m), 3. 1 H-NMR (270MHz, CD₃OD) : 0. 70 (3H, d, J=6Hz) d, J = 8 Hz), 7. 57 (1H, E J=8Hz), 7. 95-8. 04 (2H, 09 (3H, m), 7, 30 (1H,

25

WO 99/59603

PCT/JP99/02600

MS:446 (M+H')

56 (3H, d, J=6Hz), 0, 63-0, 92 (2H, m), 1, 1 1-1. 21 (1H, m), 1. 56-1. 58 (4H, m), 2. 02 (1H, dd, J=15, 2Hz), 2. 31 (1H, dd, J=15, 11Hz), 2. 48-2. 60 (1H, m), 2. 86-3. 45 (6H, m), 4. 64-4. $^{1}H-NMR$ (270 ^{1}MHz , $^{2}CD_{1}OD$) : 0. 51 (3 ^{1}H , ^{2}d , $^{1}=6Hz$) 72 (1H, m), 6. 91-7. 04 (3H, m), 7. 27 (1H, ഹ

ς

MS:446 (M+H+)

=8Hz), 7, 54 (1H, d, J=8Hz), 7, 97-8, 08 (2H,

Nーベンジルオキシカルボニルー1,8-ジアミノオクタン

上記 (a) におけるN-ベンジルオキシカルボニル-1, 4-ジアミノブタン の合成と同様に、1, 4-ジアミノブタンの代わりに、1, 8-ジアミノオクタ

s), 1, 4-1. ンを出発原料として標題化合物を油状物6.8gとして得た(収率58%) 5 (4H, m), 2. 7 (2H, t, J=7Hz), 3. 2 (2H, m) H-NMR (270MHz, CDC1,) : 61. 3 (8H, E 1 (2H, s), 7. 3-7. 4 (5H, 15

MS: 278 (M*)

(g) N-9-フルオレニルメチルオキシカルボニルーL-トリプトファン-N- (8-N-ベンジルオキシカルボニルアミノオクチル) アミ 20

米冷機枠下、N−9−フルオレニルメチルオキシカルポニルトリプトファン(7. 20.5mmol)のDMF溶液(100ml)に、EDC(3.90g、20. 8g、15.8mmol)、1-ヒドロキシベンゾトリアゾール (3.15g、

を加え、そのまま氷冷下で攪拌後、15~30℃にて15時間攪拌を続けた。大 N塩酸水溶液(50m1×3)、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液(100m1)、 5mmol)を添加し、1時間攪拌した。反応液に、上記得られたN-ベンジル オキシカルポニル-1,8-ジアミノオクタン(4.4g、15.8mmol) 部分の溶媒を減圧で留去した後、クロロホルム(200m1)に転溶し、 22

および飽和食塩水(50m1)で洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウム上で乾燥後濃縮し、精製せずにそのまま次の反応に用いた。

(h) LートリプトファンーN- (8-N-ペンジルオキシカルボニルアミ/オクチル)アミド

- 上記(g)で得られた箱合体をDMF(150m1)に溶かし、ピペリジン(10m1)を添加して15~30℃で30分間機拌した。大部分の溶媒を減圧で留去した後、残留物をクロロホルム/メタノールを溶出液としたシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製し、黄色の油状物6.1gを得た。(Nーペンジルオキシカルポニル-1,8ージアミノオクタンからの収率74%)
- 'H-NMR (270MHz, CDC1,): 61. 2-1. 6 (12H, m),
 2. 9-3. 4 (6H, m), 3. 7 (1H, m), 5. 1 (2H, s), 7.
 0-7. 7 (9H, m)

2

MS: 465 (M⁺)

12

化合物1aの合成例と同様に、LートリプトファンーNー(4ーNーペンジルオキシカルボニルアミノブチル)アミドの代わりにLートリプトファンーNー(8ーNーペンジルオキシカルボニルアミノオクチル)アミド(2.07g、4.5 mmo1)を原料として、標題化合物2.5gを得た(収率85%)。但し、反応溶媒はDMF30m1とし、反応時間は2日間とした。また、減圧機縮した反応発さは酢酸エチルにて希釈し、再抽出は行わなかった。シリカゲルクロマトグラフィー精製の溶出溶媒には、クロロホルム、及びクロロホルム:アセトン=2:1を用いた。得られた環題化合物は、そのまま次の反応に使用した。

20

(j) (4-(N-ヒドロキシアミノ)-2(R)-イソプチルサクシニル) -L-トリプトファン-N-(8-N-アミノオクチル)アミド: (化合物5) (4-(N-ヒドロキシアミノ)-2(S)-イソプチルサクシニル)-L-トリプトファン-N-(8-N-アミノオクチル)アミド: (化合物6)

25

化合物 2 および化合物 3 の合成例と同様に、(4 ー(N -ベンジルオキシアミ

WO 99/59603

PCT/JP99/02600

ノ) -2-イソブチルサクシニル) $-L-トリプトファンーN-(4-N-ベンジルオキシカルボニルアミノブチル) アミド(<math>\underline{1}$) の代わりに(4-(N-ベンジルオキシアミノ) -2-イソブチルサクシニル) -L-トリプトファンーN-(8-N-ベンジルオキシカルボニルアミノオクチル) アミド(化合物4) 2.

- 5g(3.4mmol)を原料として、環題化合物5および採題化合物6のジアステレオ混合物(化合物7)1.7gを得た(収率100%)。このジアステレオ混合物のうち、360mgを逆相HPLCにて、ジアステレオマーをそれぞれ分取精製し、凍結乾燥を行い、標題化合物5(親水性側のピーク)のTFA塩151mgとを、そ51mgと、標題化合物6(疎水性側のピーク)のTFA塩147mgとを、そ
 - 10 れぞれ得た。

化合物 2:

'H-NMR (270MHz, DMSO-d₆): 0. 74 (3H, d, J=6H z), 0. 79 (3H, d, J=6Hz), 0. 97-1. 59 (15H, m), 1. 91 (1H, dd, J=14, 8Hz), 2. 03 (1H, dd, J=14,

- 15 7Hz), 2. 62-2. 83 (3H, m), 2. 89-3. 12 (4H, m), 4. 40-4, 48 (1H, m), 6. 95 (1H, dd, J=7, 7Hz), 7. 04 (1H, dd, J=7, 7Hz), 7. 11 (1H, d, J=2Hz), 7. 30 (1H, d, J=8Hz), 7. 54 (1H, d, J=8Hz), 7. 58-7. 81 (4H, m), 8. 01 (1H, d, J=8Hz), 8. 73 (1
- 20 H, s), 10, 38 (1H, s), 10, 78 (1H, s)

MS: 502 (M+H*)

化合物6:

'H-NMR (270MHz, DMSO-d_t): 0. 55 (3H, d, J=5Hz), 0. 66 (3H, d, J=5Hz), 0. 75-1. 59 (15H, m),

25 1. 94 (1H, dd, J=15, 5Hz), 2. 14 (1H, dd, J=15, 9Hz), 2. 57-3.38 (7H, m), 4. 32-4. 44 (1H, m), 6. 95 (1H, dd, J=7, 7Hz). 7. 04 (1H, dd, J=7, 7Hz). 7. 04 (1H, dd, J=7, 7Hz). 7. 30 (1H, d, J=8Hz), 7. 53 (1H, d, J=8Hz), 7. 65 (3H, brs), 7. 90 (1H, d, J=8Hz), 7. 65 (3H, brs), 7. 90 (1H, d, J=8Hz), 7. 65 (3H, brs), 7. 90 (1H, d, J=8Hz), 7. 65 (3H, brs), 7. 90 (1H, d, J=8Hz), 7. 65 (3H, brs), 7. 90 (1H, d, J=8Hz), 7. 65 (3H, brs), 7. 90 (1H, d, J=8Hz), 7. 65 (3H, brs), 7. 90 (1H, d, J=8Hz), 7. 65 (3H, brs), 7. 90 (1H, d, J=8Hz), 7. 65 (3H, brs), 7. 90 (1H, d, J=8Hz), 7. 65 (3H, brs), 7. 90 (1H, d, J=8Hz), 7. 65 (3H, brs), 7. 90 (1H, d, J=8Hz), 7. 65 (3H, brs), 7. 90 (1H, d, J=8Hz), 7. 65 (3H, brs), 7. 90 (1H, d, J=8Hz), 90 (1H, d

73 (1H, t, J = 6Hz), 8. 19 (1H, d, J = 8Hz), 8. s), 10. 45 (1H, s), 10. 78 (1H, s)

MS:502 (M+H*)

N-ペンジルオキシカルボニル-4,7,10-トリオキサ-1,13 Ä

ートリデカンジアミン S

の合成と同様に、1, 4-ジアミノブタンの代わりに、4, 7, 10-トリオキ 上記 (a) におけるNーベンジルオキシカルボニルー1, 4ージアミノブタン サー1, 13-トリデカンジアミンを出発原料として標題化合物を油状物5.0 **8として得た(収率39%)**

5-3.6(12H. m), 5. 1 (2H, s), 5. 6 (1H, brs), 7. 3-7. 4 (5 'H-NMR (270MHz, CDC13): 81. 6-1. 7 (4H, m), 2. 8 (2H, t, J=6. 7Hz), 3. 3 (2H, m), 3. H, m) 2

MS:354 (M⁺)

(1) N-9-フルオレニルメチルオキシカルボニル-L-トリプトファン-N- (13-N-ベンジルオキシカルポニルアミノー4, 7, 10-トリオキサ ートリデカニル) アミド 15

プトファン-N-(4-N-ベンジルオキシカルボニルアミノブチル)アミドの 合成と同様に、N-ベンジルオキシカルボニル-1, 4-ジアミノブタンの代わ 上記(b)におけるN-9-フルオレニルメチルオキシカルボニル-L-トリ りに、Nーペンジルオキシカルポニルー4,7,10ートリオキサー1,13ー トリデカンジアミンを出発原料として標題化合物を油状物 8.0gとして得た(収

20

1. 64-1. 75 (2H, m), 3. 09-3. 32 (10H, m), 3. 4 2-3. 60 (8H, m), 4. 20 (1H, t, J=6, 8Hz), 4. 31 -4. 50 (3H, m), 5. 06 (2H, s), 5. 24 (1H, brs), 5. 70 (1H, brs), 6. 08 (1H, brs), 6. 99 (1H, s) 'H-NMR (270MHz, CDCl;): 61. 42-1. 59 (2H, m) 7. 07-7. 19 (2H, m), 7. 27-7. 42 (10H, m) 22

WO 99/59603

PCT/JP99/02600

3Hz), 7. 4-7.58(2H, m), 7.66(1H, d, J=7. 89 (1H. brs) (2H, d, J=7, 6Hz), 8.

MS: 785. 6 (M+Na⁺)

L-トリプトファン-N-(13-N-ベンジルオキシカルボニルア (E)

ノー4, 7, 10ートリオキサートリデカニル) アミド

上記(c)におけるL-トリプトファン-N-(4 - N - ベンジルオキシカル ポニルアミノブチル)アミドの合成と同様に、N-9-フルオレニルメチルオキ シカルポニルーしートリプトファンーN-(4-N-ベンジルオキシカルポニル アミノブチル)アミドの代わりに、N-9-フルオレニルメチルオキシカルポニ ルーLートリプトファンーN-(13-N-ベンジルオキシカルボニルアミノー 7, 10-トリオキサートリデカニル)アミドを出発原料として、標題化合 物を油状物4.2gとして得た(収率78%) 2

H-NMR (270MHz, CDC1,) : 81. 64-1. 77 (4H, m), 95-3.04 (1H, m), 3.23-3.36 (7H, m), 3.45 34 (1H, Ē 7. 05-7. 21 (3H, m), 7. 26-7. 38 (6H, brs) -3. 69 (11H, m), 5. 08 (2H, s), 5. 51 (1H, (1H, d, J=7, 6Hz), 8.2

MS: 541 (M[†])

(4- (N-ベンジルオキシアミノ) - (2R) -イソブチルサクシニ ル)-L-トリプトファン-N-(13-N-ベンジルオキシカルボニルアミノ -4,7,10ートリオキサートリデカニル)アミド(化合物8) (n) 20

値し、反応 3 – N – ベンジルオキシカルボニルアミノー4,7,10 – トリオキサートリデ 2. 0 mmo 1)を原料として、標題化合 化合物 1 a の合成例と同様に、L-トリプトファン-N-(4-N-ペンジル オキシカルボニルアミノブチル)アミドの代わりにL-トリプトファン-N-(1 カニル) アミド (1.30g,2.4mmol) と、公知の方法 (特関平6-1 溶媒はDMF20m1とし、反応温度は15~30℃、反応時間は6時間とした。 45148) に基づいて合成した4- (N-ベンジルオキシアミノ)- (2R) 物8を1.15g(収率72%)の無色のアモルファスとして得た。 ーインブチルこはく酸 (0.568、

22

また、減圧濃縮した反応残さは酢酸エチルにて希釈し、クロロホルム層を硫酸水素カリウム水溶液、め和黄酸カリウム水溶液、飽和食塩水にて順次洗浄し、硫酸マグネシウムで乾燥した。シリカゲルクロマトグラフィー精製の溶出溶媒には、酢酸エチル及びシクロロメタン:メタノール=9:1を用いた。

'H-NMR (270MHz, DMSO-d_b): 60. 74 (3H, d, J=5.9Hz), 0. 80 (3H, d, J=6.5Hz), 0. 93-1. 05 (1H, m), 1. 29-1. 41 (2H, m), 1. 51-1. 58 (2H, m), 1. 60-1. 67 (2H, m), 1. 94 (1H, dd, J=14. 0, 7. 3Hz)
z), 2. 08 (1H, dd, J=14. 3, 7. 3Hz), 2. 65-2. 7

10 8 (1H, m), 2. 92-3. 14 (6H, m), 3. 26 (2H, t, J = 6. 5Hz), 3. 38-3. 48 (12H, m), 4. 47 (1H, dt, J = 7. 8, 6. 7Hz), 4. 76 (2H, s), 5. 00 (2H, s), 6. 94 (1H, dd, J=7. 6, 7. 2Hz), 7. 04 (1H, dd, J=8.

1, 7, 2Hz), 7, 12 (1H, s), 7, 22 (1H, t, J=5, 7H 15 z), 7, 29-7, 34 (11H, m), 7, 55 (1H, d, J=7, 6H z), 7, 79 (1H, t, J=5, 4Hz), 8, 05 (1H, d, J=7.

8Hz)、10.78(1H、s)、11.01(1H、s) (o) (4-(N-ヒドロキシアミノ)-(2R)-イソブチルサクシニル) -L-トリブトファン-N-(13-N-アミノ-4,7,10-トリオキサー

20 トリデカニル) アミド (化合物9)

(4-(N-ベンジルオキシアミノ)-(2R)-イソブチルサクシニル)-L-トリプトファン-N-(13-N-ベンジルオキシカルボニルアミノ-4, 7, 10-トリオキサートリデカニル)アミド(化合物8)(1.90g、2. 4mmol)をメタノール200mlに溶解させ、炭酸水素ナトリウム200m gを加え、水素雰囲気常圧下、10%Pd/C200mgにて3時間接触還元した。反応液をセライトろ過後、域圧適縮したところ標題化合物9が無色のアモルファスとして1.50g(収率99%)得られた。

22

'H-NMR (270MHz, CD₁OD): 60.84 (3H, d, J=5.9 Hz), 0.89 (3H, d, J=6.2Hz), 1.17 (1H, ddd, J

WO 99/59603

PCT/JP99/02600

=11. 9, 7. 6, 5. 1Hz), 1. 38-1. 54 (2H, m), 1. 5 6-1. 65 (2H, m), 1. 71-1. 81 (2H, m), 2. 15 (1H, dd, J=14. 9, 7. 4Hz), 2. 28 (1H, dd, J=14. 3, 7. 4Hz), 2. 78 (1H, t, J=6. 8Hz), 2. 80 (1H, brs),

5 3. 09-3. 32 (6H, m), 3. 44-3. 49 (2H, m), 3. 52
-3. 65 (8H, m), 4. 62 (1H, t, J=7. 3Hz), 7. 04 (1
H, dd, J=7. 6, 7. 0Hz), 7. 12 (1H, dd, J=8. 0, 7.
0Hz), 7. 15 (1H, s), 7. 37 (1H, d, J=8. 0Hz), 7.
65 (1H, d, J=7. 6Hz)

10 MS: 578 (M+H⁺)

実施例2: 結合体の合成例]

MMP阻害剤(化合物2)70mgに、N-メチルピロリドン0.49m1とピリジン0.01m1を加えて溶かし、1M塩酸0.045m1と水でpHを4.7に調整し、全量を1m1とした。これをヒアルロン酸ナトリウム5mgに加え、均一とした。再度pH4.7を確認し、米冷下、EDC10mgを加え30分間 機枠し、その後15~30℃で15時間提择した。

2

反応液に、0.1M重曹1m1とエタノール6m1を加え沈殿させ、沈殿物は、アルコール沈殿法(沈殿を0.2M食塩水1m1に溶かし、エタノール3m1で沈殿させ、沈殿を遠心分離する)を3回繰り返すことにより精製し、4.3mg

20

の結合体(「結合体 1_1)を得た。 インドール環に由来する 2 7 9 n mでのU V 吸収から算出された結合率は、0 . 8 4 重量%であった。これは、0 . 7 6 %のカルボキシル基が反応したことに相当する。

25

実施例3:結合体の合成例2

MMP阻害剤(化合物3)70mgに、N-メチルピロリドン0.49mlとピリジン0.01mlを加えて溶かし、1M塩酸0.05mlと水でpHを4.7に調整し、全量を1mlとした。これをヒアルロン酸ナトリウム塩5mgに加

え、均一とした。再度pH4.7を確認し、氷冷下、EDC10mgを加え30 **分間複件し、さらに15~30℃で20時間複粋した。**

アルコール沈殿法(0. 2M食塩水1m1に溶かし、エタノール3m1で沈殿さ せ、沈殿を遠心分離する)を3回繰り返すことにより精製し、3.5mgの結合 反応液に、0. 1M重曹1mlとエタノール6mlを加え沈殿させ、沈殿物は、 体(「結合体2」)を得た。 インドール環に由来する279mmでのUV吸収から算出された結合率は、1. 1 重量%であった。これは、1.0%のカルポキシル基が反応したことに相当す

2

実施例4:結合体の合成例3

とピリジン0. 012mlを加えて溶かし、1M塩酸0.105mlと水でpH を4.7に調整し、全量を1.23mlとした。これをヒアルロン酸ナトリウム MMP阻害剤 (化合物1) 11mgに、N-メチルピロリドン0. 603m1 塩6. 2mgに加え、均一とした。再度pH4. 7を確認し、氷冷下、EDC2 4mgを加え4℃で3日間攪拌した。

2

反応彼に、1MNaOH0. 123mlとエタノール0. 5mlを加え米冷下 30分間攪拌した後、さらにエタノール3m1加え沈殿させ、沈殿物は、アルコ ール沈殿法(0. 2M食塩水1mlに溶かし、エタノール3mlで沈殿させ、沈 殿を遠心分離する) を3回繰り返すことにより精製し、6.0mgの結合体 (「結 合体3」)を得た。

20

インドール環に由来する279nmでのUV吸収から算出された結合率は、1. 7 <u> 軍</u>盤%であった。これは、1. 4%のカルボキシル基が反応したことに相当す 'n

25

実施例5:結合体の合成例4

7 に調整し、全量を3m1とした。これをヒアルロン酸ナトリウム15mgに加 MMP阻害剤 (化合物7) 189mgに、N-メチルピロリドン1.47ml とピリジン 0.03m1を加えて溶かし、1M塩酸 0.24m1と水でpHを4.

WO 99/59603

PCT/JP99/02600

え、均一とした。再度pH4.7を確認し、氷冷下、EDC87mgを加え4℃ で24時間機拌した。 反応液に、0.1M重曹1.5mlとエタノール1.5mlを加え氷冷下30 分間攪拌した後、さらにエタノール9m1加え沈殿させ、沈殿物は、アルコール **沈殿を遠心分離する)を3回繰り返すことにより精製し、13.9mgの結合体 沈殿法(沈殿を0.2M食塩水3mlに溶かし、エタノール9mlで沈殿させ、**

9 重量%であった。これは、3.9%のカルボキシル基が反応したことに相当す インドール環に由来する279nmでのUV吸収から算出された結合率は、4.

(「結合体4」)を得た。

ŵ 2

実施例6:結合体の合成例5

ů. 結合体の合成例3と同じ原料や試薬を用い、同様の操作を行ったところ、 7mgの「結合体5」を得た。

合体の合成例3の時と再現性よく、1.7重量%であった。これは、1.4%の インドール環に由来する279nmでのUV吸収から算出された結合率は、 カルボキシル基が反応したことに相当する。 5

実施例7:結合体の合成例6

mgに加え、均一とした。再度pH4.7を確認し、氷冷下、EDC35mgを MMP阻害剤 (化合物9) 145mgに、N-メチルピロリドン0、89ml とピリジン0.0 2m1を加えて溶かし、6 M塩酸 0.0 9m1と水でpHを4. 7 に調整し、全量を1.82m1とした。これをヒアルロン酸ナトリウム9.1 加え4℃で24時間攪拌した。 20

ルコール沈殿法(沈殿を 0. 2M食塩水 2m 1に溶かし、エタノール 6 m 1 で沈 反応液に、0.1M重曹0.375mlとエタノール0.375mlを加え氷 冷下30分間攪拌した後、さらにエタノール5m1加え沈殿させ、沈殿物は、ア 8. 2mg0 殿させ、沈殿を遠心分離する)を3回繰り返すことにより精製し、 結合体(「結合体6」)を得た、 25

34

インドール環に由来する279nmでのUV吸収から算出された結合率は、1.0重量%であった。これは、0.70%のカルボキシル基が反応したことに相当

実施例8:結合体の合成例7

2

N-ヒドロキシー5ーノルボルネン-2, 3ージカルボキシミド8. 9mgを水に溶かし、ピリジン0. 01m1と1M塩酸0. 07m1と水とでpHを4.7に調整し、全量を1m1とした。これをヒアルロン酸ナトリウム5mgに加え、均一とした。水冷下、EDC9. 6mgを加え4でで17時間優拌した。米冷下、2%酢酸ナトリウム緩衝液 (pH6) 0. 5m1を加えた後、アセトン4m1を加え花酸を折出させた。沈酸を遠心分離し、減圧で乾燥した。

2

MMP阻害剤(化合物9)のTFA塩(化合物10)86mg [MMP阻害剤(化合物9)を0.1%TFAを含む蒸留水に懸濁し、凍結乾燥することにより得た]を、Nーメチルピロリドン0.49m1とピリジン0.01m1を加えて溶かし、1M塩酸0.035m1と水でpHを8.0に調整し、全量を1m1とした。これを上述の沈殿物に加え、4でで3日間攪拌した。

15

反応液に、2M食塩水0.2m1とエタノール3m1を加え花殿させ、花殿物を遠心分離した。この沈殿に0.2M食塩水1m1と1M水酸化ナトリウム水溶液0.06m1を加え、米冷下1時間境件し可熔化させ、エタノール3m1で沈殿を析出させ、北殿を遠心分離した。再度、この沈殿に0.2M食塩水1m1と1M水酸化ナトリウム水溶液0.06m1を加え、米冷下3時間境件し可溶化させ、エタノール3m1で沈殿を折出させ、沈殿を遠心分離し、エタノール3m1で沈殿させ、沈殿を遠心分離し、さらにこの沈殿を90%エタノール/水で懸濁し遠心分離した後、水に溶かし、さらにこの沈殿を90%エタノール/水で懸濁し遠心分離した後、水に溶かして凍結乾燥することで、6.0mgの結合体(「結合体7」)を得た。

20

インドール環に由来する279nmでのUV吸収から算出された結合率は、1.1重最%であった。これは、0.78%のカルボキシル基が反応したことに相当する。

52

WO 99/59603

PCT/JP99/02600

試験例1:マトリックスメタロプロテアーゼ (MMP) 阻害活性

コラゲナーゼー1、ストロメリシンー1、ゲラチナーゼAおよびゲラチナーゼ Bに対する「結合体1」、「結合体7」およびHAの酵素阻害活性を測定した。 なお、コラゲナーゼー1とストロメリシン-1に対する阻害活性は、ヤガイ社製

- 5 の1型コラゲナーゼ活性測定キットとストロメリシン-1測定キットを、また、 ゲラチナーゼAとゲラチナーゼBに対する阻磨活性は、ロッシュ・ダイアグノス ティック社製のゲラチナーゼ活性測定キットをそれぞれ用いて測定した。結果は、 薬物非添加時の酵素活性を100とした時の酵素活性の平均値として表示した (n=2)。図1、図2、図8及び図9に示したように、「結合体1」及び「結合体7」 10 はこれら4種類のいずれの酵素に対しても阻害活性を有していたが、HAは阻害
- 括性を示さなかった。

これらの実験結果から、「結合体 1」及び「結合体7」はHAにはない、MM P 阻害活性を有していることが判明した。

15 試験例2:マトリックスメタロプロテアーゼ(MMP)阻害活性に及ぼすスペーサーの影響

特許第2736285号公報記載のMMP阻害剤(N-[2-イソブチルー3ー (N'ーヒドロキシカルボニルアミド)ープロパノイル]ーLートリプトファンメチルアミド:化合物1)とHA間のスペーサー長をC4からC10に変えた4種類の結合体(結合体1、結合体3、結合体4及び結合体6)について、ゲラ

- 20 4種類の結合体(結合体1、結合体3、結合体4及び結合体6)について、ゲラデナーゼAおよびゲラチナーゼBに対する阻害活性を比較した。結果は、薬物非添加時の酵素活性を50%阻害するのに必要な薬物濃度(1C₈₀値)で表した(下記の表1)。スペーサー長が大きくなるに従い、ゲラチナーゼAに対する阻害活性が強くなる傾向が若干見られたが、これら4種類の結合体間で阻害活性に大きな。
- 25 違いは認められず、この結果から、同じ合成法(HAとMMP阻害剤を混合した後、縮合剤を加える方法)で調製した結合体(結合体1、結合体3、結合体4、結合体6)の間で比較すると、阻害活性に及ぼすスペーサー長の影響は少ないものと考えられた。

また、「結合体6」と、HAを予め活性エステルとした後、MMP阻害剤を加

えて反応させる方法で合成した「結合体7」とを比較すると、スペーサーは同一かつ阻害剤の結合量はほぼ同じであるにもかかわらず、ゲラチナーゼAの阻害活性には約10倍の差が見られた。このことから、合成法の違いによって、結合後のMMP阻害剤の阻害活性は、結合前の阻害活性から変化する可能性が示唆され

极1

MMP 阻害活性に及ぼすスペーサーの影響

2

ゲラチナーゼB 蘇素阻害活性 (ICsv,mg/ml) 0.03 0.0 0.02 0.0 눋 ゲラチナーゼA 0.05 0.7 0.2 0.2 C10H20O3-NH C10H2003-NH C₈H₁₈-NH-C,Hg-NH-C₈H₁₈-NH-結合体1 松合体4 結合体3 插合体6 枯合体 結合体7

20

2

25 試験例3:コラーゲンフィルム破壊阻害活性

Gavrilovic, Jらの方法 (Cell. Biol. Int. Reports, 9, 1097-1107(1985)) に従って行った。3~6 週齡のウサギ膝関節からコラゲナーゼ処理により回収した関節軟骨細胞を、0.2%のラクトアルブミンを含む500 m 1のDulbeco's modified eagle's medium (DMEM) に浮遊させ、浮遊液500 m 1ずつを、"Cでラベ

WO 99/59603

PCT/JP99/02600

ルしたモルモット皮膚由来タイプ L型コラーゲンフィルムでプレコートされた48ウエル培養プレート上に播種した。「結合体3」またはHAをインターロイキン1 (1ng/ml) とブラスミン (100 μg/ml) の存在下、3 7 ℃の CO・インキュベーター内で7 2 時間培養した。培養終了後、培養上清と、残存するコラーゲンフィルムをコラゲナーゼ処理した消化液を回収し、それぞれの放射活性を液体シンチレーションカウンターで測定した。結果は下記の式に従って、破壊されたコラーゲンフィルムの破壊率(%)の平均値として算出した(n=2)。

10 の放射活性+残存したコラーゲンフィルム中の放射活性)]×100

図3に示したように、「結合体3」はインターロイキン1とプラスミンによって誘導された細胞性のコラーゲン破壊を抑制したが、HAは抑制効果を示さなかった。

15 この結果から、HAとMMP阻害剤との結合体は、HAでは抑制しえない関節軟骨細胞によるコラーゲン破壊に対しても優れた抑制効果を持つことが明らかとなった。

試験例4:結合体の結合安定性1

20 「結合体5」を1mg/m]の濃度で生理食塩水に溶解 (この時点でのpH=6.3であった) し、37 ℃でインキュベートし、ゲルろ過クロマトグラフィーで結合体の変化を分析した。

カラムはTSKgelG400PW (7.5mml.D.×30cm、東ソー社製)、溶出溶媒は20%エタノールを含む50mMリン酸緩衝液 (pH6)、

- 25 カラム温度は40℃(L-7300、日立製)、流速は0.7m1/分(L-7100、日立製)、検出にはダイオードアレイ検出器(L-7450H、日立製)を用いた。
- 40 m 1の溶解液をインジェクションした際の、ボイドのインドール環由来の 279 n mでの吸収によるピーク面積を0日、2日、5日と追跡したところ、変

化は認められなかった(図4)。また、この5日間で、低分子量領域への新たな ピークの出現はHPLC上認められなかった。

この結果から、「結合体5」のHAとMMP阻害剤との間の結合の良好な結合 安定性が示された。

試験例5:結合体の結合安定性2

(pH7.4)を満たした拡散セル (ドナー側:1.5ml、アクセプター側:8.0ml) に入れ、 化合物1、化合物1とHAの混合物および「結合体4」を、それぞれ、Millipore 社製の膜孔直径25mmの半透膜(NypeHC)で区切り、等張リン酸緩衝液溶液

- ドナー側からアクセプター側への漏出を測定被長350nmの蛍光強度から算出 し、透過率として表した(図5)。ここで、透過率100%とは、薬物全量が拡 散し、セル内が均一となったときの濃度を意味する。 2
- 化合物 1 5 0 nmol
- 50mmolとHA 0.5mgの混合物 化合物1 ~
- 「結合体4」 0. 5 mg (化合物 1 5 0 mm 1相当が結合) က 2

化合物1および化合物1とHAの混合物の場合、化合物1は速やかに膜を透過 し、アクセブター側へ拡散したが、「結合体4」は8時間まで透過せず、24、 この結果から「結合体4」のHAとMMP阻害剤との間の結合の良好な結合安

48時間で2.8、3.6%が、それぞれ透過するに止まった。

定性が示された。 20

試験例6:関節内貯留性

9~10週齡のラット (n=4~10)の右膝関節内に以下の薬物 (1~3)を投 与後、経時的に動物を屠殺し、計 0.5m1の生理食塩水で関節腔内を洗浄して 関節液を回収した。

化合物 1 3 0 nmol

22

- と HA 0.3mgの混合物 3 Onnol 化合物 1 ~
- [結合体4] 0.3mg(化合物130mol相当が結合)

ロッシュ・ダイアグノスティック社製のゲラチナーゼ活性測定キットを用い、

WO 99/59603

PCT/JP99/02600

下記の式より、関節液のゲラチナーゼBに対する阻害活性を算出した。

ゲラチナーゼB阻害活性 (%) = [(関節液非存在下の酵素活性一関節液添加時 の酵素活性) / 関節液非存在下の酵素活性] ×100

関節液中に残存する薬物量を算出した。結果は平均値で表示した。図6に示した 「結合体4」投与群では「結合体4」に結合した化合物1相当量を薬物量として、 化合物1と「結合体4」のゲラチナーゼBに対する用量・阻害曲線をもとに、 化合物1単独および化合物1とHAの混合物投与群では化合物1の量そのもの、

した薬物量は、いずれも投与2時間後には投与量(図中の0時間目の薬物量)の 約1/3000に減少し、化合物1単独投与群では投与6時間、化合物1/HAの混合物 ように、化合物1単独および化合物1とHAの混合物投与群では、関節内に残存 投与群では投与17時間後に、それぞれ投与量の1/300000にまで減少した。これに 対して「結合体4」投与群では、投与2時間後では投与畳の2/5、投与17時間後 でも投与量の1/10程度の薬物が残存していた。 2 5

図7には、投与直後(図の0時間目)、2時間後および17時間後に各薬物投与 群より回収された関節液のゲラチナーゼB阻害活性を示した。結果は平均値土標 **準偏差で表示した。化合物1単独および化合物1とHAとの混合物投与群の関節** 液のゲラチナーゼB阻害活性は、いずれも投与2時間後には20%、投与17時間後

には5%以下にまで減少していたのに対して、「結合体4」投与群では投与17時間 後でも、50%程度残存していた。 2

これらの結果から、HAとMMP阻害剤との結合体は、関節腔内でのMMP阻 害剤の貯留性を高めるための手段として、極めて優れた手段となることが明らか となった。また、HAとMMP阻害剤との結合体は、関節腔内でも長時間に渡っ てMMP阻害活性を保持し、単回の関節内投与でも長期に渡って関節破壊を阻害

22

すなわち、本発明のMMP阻害剤とHAとの結合体は、各々単独、並びにMM P阻害剤とHAとの合剤よりも、関節疾患治療薬としての効果および貯留性が優 する可能性が示唆された。 れることが示唆された。

試験例7:関節軟骨コラーゲン破壊阻害活性

Sailo, Sらの方法 (J. Biochem、122、49-54(1997)に従って行った。7週例のひせギ膝関節から関節軟骨の小片(約10mg)を調製し、48ウエル培養ブレート上で500 m 1のDulbeco's modified eagle's medium (DMEM)中、24時間培養した。培養液を、500 m 1000、2%ラクトアルブミンを含むDMEMに交換後、「結合体7」またはHAを添加し、インターロイキン1 (1ng/m1)とブラスミノーゲン(100 mg/m1)の存在下、37℃のCO₂インキュベーター内で10日間培養した。培養終了後、培養上消と、軟骨残査をババイン処理した消化液を回収し、最終濃度6Nになるように塩酸を添加して、110℃のオートクレーブ中で2時間加水分解を行った。N2ガス噴霧によって試料を乾間後、5mMのEDTAを含む0、1Mリン酸緩衝液(pH6.5)に溶解し、マイクロブレートを用いた比色定量法によって、ヒドロキシブロリン量を測定した。結果は下記の式に従って、関節軟骨小片中から培養液中へのヒドロキシブロリン量の遊離率(%)の平均値土標準偏差で表示した (n=4)。

2

ヒドロキシブロリン遊解率(%) = 『培養上背中のヒドロキシブロリン<u>最</u>/(培養上清中のヒドロキシブロリン量+軟骨残査中のヒドロキシブロリン<u>最</u>)] ×100

20 図10に示したように、「結合体7」は、1mg/m1の濃度において、インターロイキン1とプラスミノーゲンによって誘導された軟骨コラーゲンの破壊を有意に抑制したが、HAは有意に抑制しなかった。

この結果から、HAとMMPIとの結合体は、直接の標的組織である関節軟骨の破壊に対しても、明確な抑制作用を持つことが示された。

なお、本出願が主張する優先権の基礎となる日本特許出願平成10年第138329号、同平成10年第224187号および同平成11年第43064号の明細書に記載の内容は全て引用により本明細替中に取り込まれるものとする。

WO 99/59603

PCT/JP99/02600

産業上の利用の可能性

本発明の結合体は、例えば、投与された関節腔内において、通常のHA製剤と同様に長期間貯留し、かつ、分子中のヒドロキサム酸はHA叉はHA誘導体又はそれらの塩に結合した状態で局所のMMPを阻奪する。そのため、既存技術では成しえなかった関節疾患治療薬(例えば、MMP阻奪剤)の投与部位(例えば、成しえなかった関節疾患治療薬(例えば、MMP阻奪剤)の投与部位(例えば、膝、肩等の関節が挙げられる)での作用の限局・長期化および投与回数の低減が可能であり、従来の全身投与に比べて、関節疾患治療薬の副作用を大幅に軽減することが期待される。

また、投与部位において、HA文はHA誘導体又はそれらの塩の製剤成分と関10 節疾患治療薬成分の両者は、解離、分解を受けずにそれぞれの薬効を発現するので、両者の相乗的な薬効が期待できる。

以上の点より、本発明の結合体は、関節疾患治療薬(例えば、ヒドロキサム酸などのMMP阻害剤)とHA又はHA誘導体又はそれらの塩の両方の薬物としての有用性が改善された薬剤、例えば、関節破壊抑制作用が強化された薬剤として、優れた変形性関節症、慢性関節リウマチ又は肩関節周囲炎の治療薬となることが期待される。

2

田 の簡 兴

(1) 1種以上の関節疾患治療薬と(2)ヒアルロン酸又はヒアルロン酸 **黙導体又はそれらの植との結合体。**

結合が共有結合である、請求項1配載の結合体。

関節疾患治療薬がマトリックスメタロプロテアーゼ阻害剤である、請求項 1又は2に記載の結合体。 マトリックスメタロプロテアーゼ阻害剤がスペーサーを介してヒアルロン **酸又はヒアルロン酸誘導体又はそれらの塩と結合している請求項1から3の何れ** 4.

か1項記載の結合体。 2

マトリックスメタロプロテアーゼ阻害剤の重量割合が、結合体全体に対し て0.01~50%である、請求項1から4の何れか1項記載の結合体。 マトリックスメタロプロテアーゼ阻害剤がヒドロキサム酸残基である、請 求項1から5の何れか1項に記載の結合体。 9

マトリックスメタロプロテアーゼ阻害剤が、一般式(1): 2

[式中、R,は、水紫原子、水酸基、又は炭素数1~8の直鎖もしくは分岐鎖状の アルキル基を表し;R,は、炭素数 1~8の直鎖もしくは分岐鎖状のアルキル基を もよい炭素数 $1 \sim 8$ の直鎖もしくは分岐鎖状のアルキル基を表し; R_i は、水素原 表し;Riは、シクロアルキル基、アリール基もしくは複素環基で置換されていて 子、又は炭素数 1~4の直鎖もしくは分岐鎖状のアルキル基を装す。. 20

で表されるヒドロキサム酸残基である、請求項1から6の何れか1項に記載の結 22

8. スペーサーが、一般式(2)

(3)-R,-R,-R,-R,- [式中、R;は、炭素数 1~8の直鎖もしくは分岐鎖状のアルキレン基を表し;R

WO 99/59603

PCT/JP99/02600

は、炭素数1~4の直鎖もしくは分岐鎖状のアルキル基で置換されていてもよい メチレン基もしくはイミノ基、または酸素原子を表し;R,は、1~3個の酸素原 子が挿入されていてもよい炭素数 1~10の直鎖もしくは分岐鎖状のアルキレン 基を表し;Rgは、酸素原子、硫黄原子、又はNRg(ここで,Rgは、水素原子、

又は炭素数1~4の直鎖もしくは分岐鎖状のアルキル基を表す)を表す。〕 で表される、請求項1から7のいずれか1項に記載の結合体。 9. マトリックスメタロプロテアーゼ阻害剤とスペーサーとの結合体が、一般

9

2

(3)

は、水素原子、又は炭素数1~4の直鎖もしくは分岐鎖状のアルキル基を表す。] いてもよい炭素数2~23の直鎖もしくは分岐鎖状のアルキレン基を表し; R₁1 [式中、R1kは、1個のイミノ基および/又は1~4個の酸紫原子が挿入されて で表される、請求項1~8のいずれか1項に記載の結合体。

20

生体内においてマトリックスメタロプロテアーゼ阻害剤がヒアルロン酸 又はヒアルロン酸誘導体又はそれらの塩と結合した状態でマトリックスメタロブ ロテアーゼを阻害する、請求項1から9の何れか1項に記載の結合体。 10.

関節疾患治療薬中の活性に影響を及ぼさない部位と、ヒアルロン酸又は ヒアルロン酸誘導体又はそれらの塩のカルボキシル基、水酸基または還元末端の 官能基とを、直接の化学反応によって又はスペーサーを介して結合させることを 含む、藺求項1から10の何れか1項に記載の結合体の製造方法。 11.

22

請求項1か10の何れか1項に記載の結合体を含む医薬。

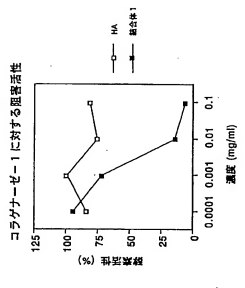
関節疾患治療薬である、請求項12に記載の医薬。

PCT/JP99/02600

14. 関節疾患が変形性関節症、慢性関節リウマチ又は肩関節周囲炎である、 請求項13に記載の医薬。

- 15. 請求項1から10の何れか1項に記載の結合体の、医薬を製造するための使用。
- 5 16. 請求項1から10の何れか1項に配載の結合体の、関節疾患治療薬を製造するための使用。
 - 17. 関節疾患を有する患者を治療するための方法であって、薬学的に有効量の 請求項1から10の何れか1項に記載の結合体を有効成分として含む医薬を該患 者に投与することを含む方法。

図1 : MMP阻害活性



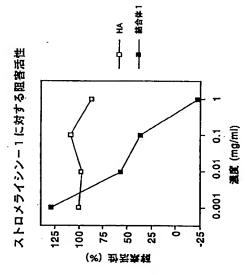


図3:コラーゲンフィルム破壊阻害活性

図 2 : MM P 阻害活性

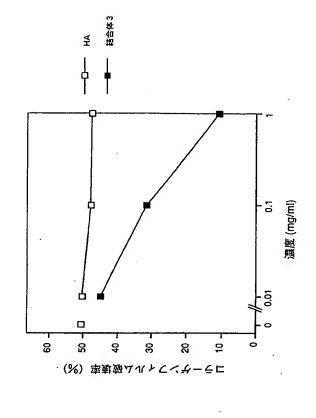
ゲラチナーゼAに対する阻害活性

125 丁

. 8 75

(%) 科צ峯程

. ک 3

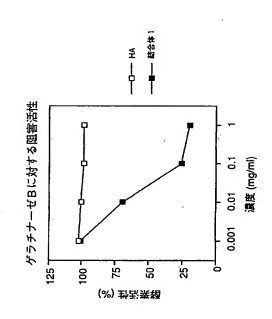


0.1

0.001 0.01

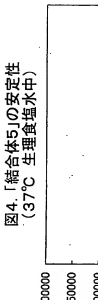
濃度 (mg/ml)

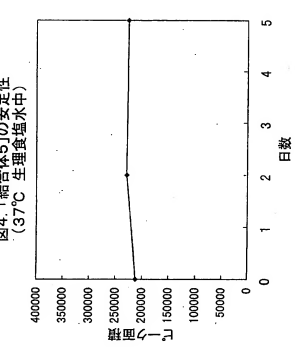
¥ ----



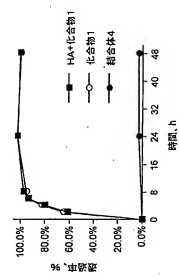
3/10

WO 99/59603



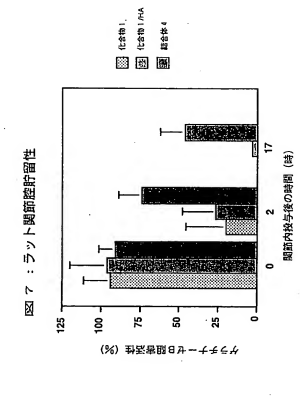


|区|| 5 : 結合体4の半透膜に対する透過性



: ラット関節腔貯留性

图 6



—○— 化含物 1/HA —— 指合体 4

関節内投与後の時間(時)

2

0.1

6

6

0.01

量於薬留數內殖関 (lomn,量芒財噴客即9MM)

0.001

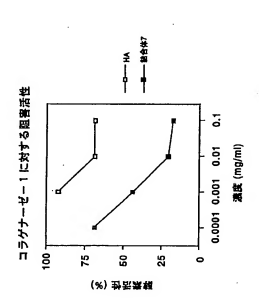
0.0001

0.00001

6/10

WO 99/59603

図8:MMP阻害活性



ストロメライシンー1 に対する阻害活性

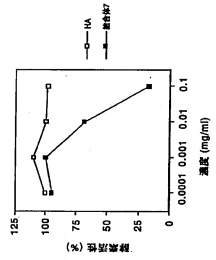
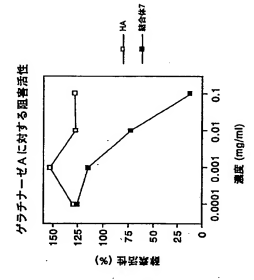
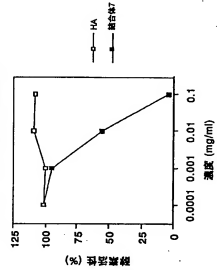


図 9:MMP阻害活性



ゲラチナーゼBに対する阻害活性

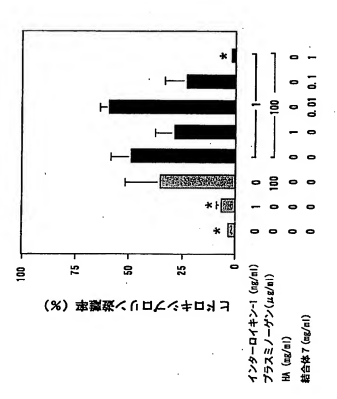


9/10

WO 99/59603

PCT/JP99/02600 -_

図 1 ○ : 関節軟骨コラーゲン破壊阻害活性



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP99/02600

- 1		0000010001000
A THE	CLASSERCATION OF SUBJECT MATTER INC. CL * A61K31/725, C08B37/08, A61K45/00 // (A61E	(A61K31/725, 31:40)
According B. FIELL	According to International Patent Gassification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED	
Minimum	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl* A61K31/725, C08B37/08, A61K45/00 // (A61R	mboks) (A61K31/725, 31:40)
Document	Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched	are included in the fields searched
Electronic CAP	Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) CAPLUS (STN), REGISTRY (STN)	acticable, search terms used)
	A LAPARO CANIMORNA WAS NO DAY AND	
י ני	OMEN	
Category	Citation of document, with indication,	Relevant to
× >-	JP, 62-64802, A (Fidia S.p.A.), 23 March, 1987 (23. 03. 87), Claims; page 10, upper right column, line 20; page 18, upper left column, line 19 to page 20; lower left column, line 19 to page 20; lower left column, line 19 to page 20, lower left column, the 16; Examples 10 to 21 t. E. P. 216453, A. t. US, 4851521, A. t. US, 4955353, A. t. US, 5202431, A. t. US, 5336767, A.	1, 2, 12-16 11 to 3-11 column,
××	Vasilionkaitis, V. Search for an artificial lubricant for joints based on complexes of poly (vinyl chloride) with hyaluronic acid biopolymers, Sint. Izuch. Fiziol. Akt. Veshchestv. Tezisy Dokl. Menhvuz Nauchn. Konf. Uchastiem Parmakol. Latv. Est. SSR, 1975, 20-1 Publisher: Vil'nyus. Gos. Univ., Vilnius, USSR. Reference as a whole & Chem. abstr., Vol. 85, 1976 (Columbus, OH, USA), the abstract No. 99131	lubricant 1, 2, 12-16 chloride) 3-11 fzuch. 12 Nauchn. 1975, 20-1 ivSR.
Furth	Further documents are listed in the continuation of Box C See patent family annex.	
	}- }	later document published after the international filing cane or priority case and not in conflict with the application but cited to moderate at the principle or theory underlying the invention
T. docum	the constant on plennism on a rate in terratorial lilling are. Accument which are my frow deaths on priority dained, or which is consistent on whether the consistent of the constant of the	document of particular retevance; the claimed invention examot be considered nowel or cannot be considered to involve an inventive struwhas the document is taken alone
O docume means *P* docume the prio	us refering s as one disclosure, use, exhibition or other art published prior to the international filing data but later than sty date claimed	constraint on partonia retractions, to extract priction stand be considered to improve a member of the decorment is considered to improve a member of the ore or more other end decorments, such combination being obvious to a person skilled in the sur. Other o
Date of the 22 J	Date of the actual completion of the international search report 22 July, 1999 (22. 07. 99) 3 August, 1999 (03. 08.	ternational search report 1999 (03. 08. 99)
Name and n	Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office	
Facsimile No.	5 No. Telephone No.	
Form DCT	Sorm PCT/ISA (710 (control shoot) (full: 1803)	

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

'	•
application No.	/JP99/02600
International	PCT/

Relevant to claim No.	3-11	·			
damy, Cocontrol to Consultrated 10 BB Kell-byan I	JP, 9-501183, A (Glycomed Inc.), 4 February, 1997 (04. 02. 97.), Reference as a whole & WO, 95/199965, Al & EP, 690841, A & US, 5773438, A & US, 5892112, A				
Category*	Þ•		-		

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP99/02600

DOX 1 UDGETFARDING Where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet) This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1. X Claims Nos.: 17 because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely: Claim 17 new twantor from methods for the notations of the
and thus relates to a subject matter which this International Searching Authority is not required, under the provisions of Article 17(2)(a)(1) of the PCT and Rule 39.1(iv) of the Regulations under the PCT, to search.
]
3. Ctaims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box 11 Observations where unity of investion is tacking (Continuation of item 2 of first sheet)
i ils incriaturai Scarcinig Autority toura mailple inventions in this international application, as follows:
As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.
 As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.
Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.
No protest accompanied the payment of additional search fees.
Form PCT/ISA/210 (continuation of first sheet (1)) (July 1992)

の目の後に公教された文献 「T」国際出版目文は優先日後に公安された文献であって 「T」国際出版目文は優先日後に公安された文献であって 「T」を開発するものではなく、発明の原理文は理 協の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当様文献のかで発明 の新規性文は建歩性がないと考えられるもの 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって選歩性がないと考えられるもの しの文献との、当業者にとって自明である組合せに よって選歩性がないと考えられるもの 関連する 請求の範囲の番号 4C 9284 1, 2, 12-16 3-11 植話番号 03-3581-1101 内線 3452 国際出版番号 PCT/JP99/02600 パテントファミリーに関する別紙を参照。 03.08.99 JP, 62-64802, A (フィディーア・ソシェタ・ペル・アチェニ) 23. 3月. 1987 (23. 03. 87) 特許請決の範囲、第10ページ右上翻第11行一第11ページ右上 翻第20行、第18ページ左上欄19行一第20代ージ左下欄16 をEP. 216453, A&US, 4851521, A &US, 4965353, A&US, 5202431, A &US, 5336767, A 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 [nt. Cl* A61K31/725, C08B37/08, A61K45/00// (A61K31/725, 31:40) lnt. C1* A61K31/725, C08B37/08, A61K45/00//
(A61K31/725, 31:40) 国際調査報告の発送日 国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) 以後に公表されたもの 「し」優先権主張に隆逸を総名する文献文は他の文弦の受行 日書しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文獻(理由を付す) 「〇」ロ頃による開示、佐用、展示等に宮及する文献 「P」国際出版目前で、かつ優先権の主張の基礎となる出版 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 「E」国際出版目前の出版または特許であるが、国際出版目 A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (1PC)) 最小阪資料以外の資料で図査を行った分野に含まれるもの CAPLUS (STN), REGISTRY (STN) B. 調査を行った分野 調査を行った最小限資料 (国際特許分類 (IPC)) 東京都千代田区設が隣三丁目4番3号 区 の間の検きにも文献が列挙されている。 22.07.99 国際関査機関の名称及びおて先 日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915 国際調查報告 C. 関連すると認められる文献 引用文献の 引用文献名 * 引用文献のカテゴリー 国際調査を完了した日 カテゴリーキ

機式PCT/1SA/210 (第2ページ) (1998年7月)

国際調査報告

国際出版番号 PCT/JP99/02600

(有類) (題子よりおそれとなっておける	
引用文献のカテゴリー*	四年からにあからいる人が、 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の投示	関連する語次の範囲の番号
×× ⁻	Vasilionkaitis, V. Search for an artificial lubricant for joints based on complexes of poly(vinyl chloride) with hyaluronic acid biopolymers, Sint. Izuch. Fiziol. Akt. Veshchestv, Tezisy Dokl. Mezhuuz Nauchn. Konf. Uchastiem Farmakol. Latv. Est. SSR, 1975, 20-1 Publisher: Vil nyus. Gos. Univ., Vilnius, USSR. X献全体 &Chem. abstr., Vol. 85, 1976 (Columbus, OH, USA), the abstract No. 99131	1, 2, 12-16 3-11
*	JP, 9-501183, A (グリコメド・インコーボレイテッド) 04. 2月. 1997 (04. 02. 97) 文献全体をWO, 95/199965, A1&EP, 690841, A&US, 5773438, A&US, 5892112, A	3-11
·		

模式PCT/1SA/210 (第2ページの概念) (1998年7月)

第1機 請求の範囲の一部の関査ができないときの意見 (第1ページの2の総含) 芝第8条第3項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作 成しなかった。 出面人が必要な追加函資手数料を一部のみしが期間内に維付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の維付のかった次の群状の範囲のみについて作成した。 出版人が必要な追加額査手数料を期間内に結けしなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に配義されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。 追加図査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な様状の範囲について関査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。 2. [] 請求の範囲 は、有意義な国際関査をすることができる程度まで所定の要件を讃たしていない国際出版の部分に係るものである。つまり、 1. 🗍 出版人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求 |は、徒属語求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に - は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 請求の範囲17は治療による人体の処置方法に関するものであって、PCT17条(2)(a)(i)及びPCT規則39.1(iv)の規定により、この国際調査機関が調査することを要しない対象に係るものである。 国際出願番号 PCT/JP99/02600 大に述べるようにこの国際出版に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。 第1日 発明の単一性が欠如しているときの意見 (第1ページの3の徳き) 追加調査手数料の納付と共に出額人から異議申立てがなかった。 国際調查報告 の范囲にしいて作成した。 3. □ 請求の範囲 従って記載されていない 7 1. X 請求の範囲 つまり、 . ». ت 2. □

模式PCT/1SA/210 (角1ページの模葉 (1)) (1998年7月)

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.